

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.











ANNALEN

DER

PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXI.





ANNALEN

DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.

ZWEITE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

YOR

J. C. POGGENDORFF.

ERSTER BAND.

REBST VIER EUPPERTAPELN.

· LEIPZIG, 1834.
VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

ANNALEN

DER

PHYSIK

UND

CHEMIE.



HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

EINUNDDREISSIGSTER BAND.

DER GANZEN FOLGE HUNDERT UND SIEBENTER.

NEBST VIER KUPPERTAPELN.

LEIPZIG, 1834.
VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.



AMO PAR

in the second se

Inhalt

des Bandes XXXI der Annalen der Physik und Chemie.

	Seile
1. Fortgesetzte Versuche über Eudiometrie; von C. Brunner.	1
II. Platin in Frankreich	16
IB. Ueber die Anwendung des Iridiums zu Porcellansarben; von	
G. Frick	17
IV. Ueber die Darstellung des Selens; von C. Brunner	19
V. Ueber die Einwirkung des Stickstoffoxydgases auf die Ei-	
senoxydulsalze: von E. Peligot	24
VI. Ueber eine Erscheinung bei der Destillation von Salpe-	
tersäure und von Chlorwamerstoffsäure; von C. Witt-	
stock	31
VII. Ueber die Bildung der Essigsäure auf unorganischem Wege.	32
VIII. Ueber das Dünnflüssigwerden des geschmolsenen Schwe-	
fels; von J. Osann	33
IX. Ueber einige Erscheinungen bei der Bewegung von Flüs-	
sigkeiten; von E. F. Thayer	37
X. Ueber den analytischen Ausdruck für die Spannkraft des	
Wasserdamps; von Biot	42
XI. Künstlich krystallisirtes Schweselblei; von Becquerel.	46
XII. Ueber den Hydroboracit, eine neue Mineralspecies; von	
II. Hefs	49
XIII. Ueber ein neues Vorkommen des Allophans in der For-	
mation des plastischen Thons; von R. Buusen	53
XIV. Beschreibung des Pheuskits, eines neuen Minerals vom	
Ural; von Nils Nordenskjöld	57
XV. Ueber den Volzit; von Hrn. Pournet	62
XVI. Glasiger Feldspath vom Mont-D'Or und vom Drachenfels;	
von Hrn. Berthier	64
XVII. Ueber einige Producte der Steinkohlendestillation; von	
F. F. Runge.	65

	Seite
XVIII. Pittakall; von Reichenbach	78
XIX. Ucher das Steinkohlenöl; von Demselben	80
XX. Bemerkungen über schweselsaures Eisenoxydul und Ei-	
senchlorür, besonders in Beziehung auf die Bereitungen die-	
ser Verbindungen; von P. A. v. Bonsdorff	81
XXI. Ueber die gekrümmten Flächen der durchsichtigen Theile	
des Anges; von C. Krause	93
XXII. Abdampfung durch beisse Luft; von Brame-Cheval-	
lier	95
XXIII. Dichtigkeitsmaximum bei Salzlösungen; von Despretz.	96
XXIV. Ueber die täglichen Veränderungen der magnetischen	
Abweichung in Freiherg; von H. W. Dove	97
XXV. Ueber die fortschreitende Verlängerung eines Metalldrahts	
unter der Wirkung von Zugkrästen; von Hrn. Vicat	108
XXVI. Elektromagnetismus der Erzgänge	112
XXVII. Einige Bemerkungen über die feinsten Nervenfasern;	
von C. Krause	113
XXVIII. Bemerkungen zum vorhergebenden Aussatz; von C. G.	
Ehrenberg	119
XXIX. Oscillirender Flüssigkeitsstrahl; von Hachette	124
XXX. Arsenik- und Antimongehalt des käuflichen Phosphors;	
von C. Wittstock	126
XXXI. Ueber die Trennung der feuerbeständigen Alkalien von	
der Talkerde; von Heinrich Rose	129
XXXII. Zerlegung des Antimonnickels, eines neuen Minerals;	
von Stromeyer	134
XXXIII. Zerlegung einer neuen Alaunart und eines Bittersalzes	
aus Südafrika; von Demselben	137
XXXIV. Analyse einer schwefelsauren Thonerde von Pasto; von	
Boussingault	146
XXXV. Chemische Untersuchung über die Natur der aus den	
Vulcanen der Aequatorialzone Amerika's aussteigenden Gase;	
von Demselben	148
Untersuchung einiger vulcanischen Erzeugnisse von der	
Insel Ferdinanden; you J. Davy, S. 156.	

•	Seite
XXXVI. Ungewühnliche Sternschnuppen-Erscheinung	159
XXXVII. Ueber die Gewinnung von Iridium und Osmium aus	
dem Platinrückstand von F. Wöhler	161
XXXVIIL Ueber die Zusammensetzung der Mekon- und Meta-	
mekonsäure; von J. Liebig	168
XXXIX. Ueber die Wirkung des Kalis auf den Alkohol und	
über die Natur der Lampensäure; von A Connell	173
XL. Ueber das Elasticitätsmaafs krystallinischer Substanzen der	
homoëdrischen Abtheilung; von F. E. Neumann	177
XLI. F. v. Wrangel's Beobachtungen der atundlichen Varia-	
tionen der Abweichung zu Sitka. Aus einem Schreiben an	
Hrn. A. v. Hamboldt von A. T. Kupffer	193
XLII. Ueber die magnetische Neigung zu Freiberg; von F.	
Reich.	199
XLIII. Zurücksährung der von Hrn. Faraday entdeckten mag-	
neto-elektrischen Vertheilung auf ein allgemeines Gesetz;	
von W. Ritchie.	203
XLIV. Ueber die continuirliche Rotation eines geschlossenen	
Volts'schen Kreises; von W. Ritchie	206
XLV. Bisher unbeachtete Eigenschaft der Elektromagnete	208
XLVI. Ueber die Erkennung einiger organischen Säuren; von	
H. Rose.	209
XLVII. Ueber ein allgemeines Gesetz in der Zusammensetzung	0.00
der bremlichen Säuren; von J. Pelouxe	210
XLVIII. Bemerkungen über die Relationen swischen der Zusam-	212
mensetzung ternärer chemischer Verbindungen	412
Asparaginsture; von Justus Liebig	220
L. Vierte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elek-	40 617
tricitat; von M. Faraday.	225
LL Ueber die Absorption des Lichts durch farbige Mittel, mit	
Bezug auf die Undulationstheorie, betrachtet von J. F. W.	
Herschel	245
LH. Zweite Reihe von Versuchen zur Bestätigung der Wirkung	



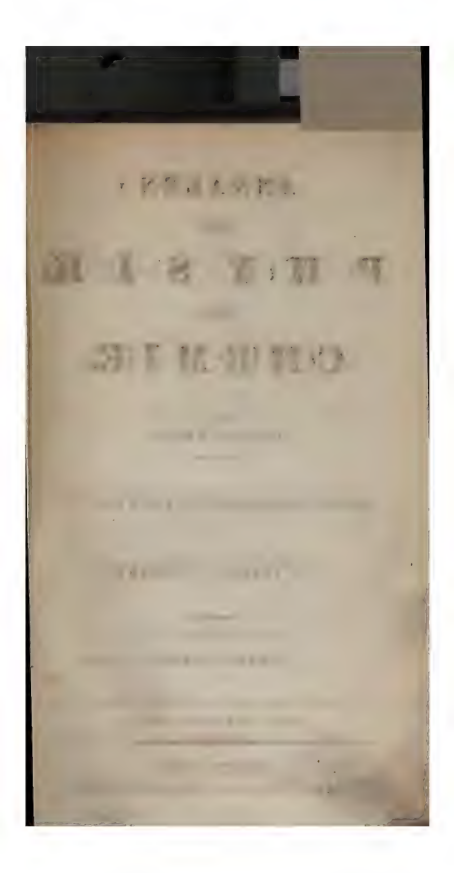
ANNALEN

DER

PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXI.





darin verbreiteten Phosphordampf um in seines Vo mens ausgedehnt sey. Diese Angabe hielt mich lar Zeit von der Anwendung des Phosphors ab. Denn we dieses wirklich so wäre, und wenn, wie zugleich als zie lich gewiss anzunehmen, diese Ausdehnung mit der Te peratur variirte, so ist leicht einzusehen, dass hierdui solche Abweichungen in die Resultate gebracht würd dass von keiner großen Genauigkeit die Rede seyn konn Da jedoch Berthollet die Versuche, auf welche seine Annahme stützt, nicht näher beschreibt, sondi (a. a. O.) nur sagt: "l'expérience m'appris qu'il fall retrancher in du volume du gaz" und Parrot 1) gel dezu behauptet, dass der im Stickstoffgas aufgelöste Phi phordampf dessen Volumen nicht ändere 2), so fand 4 darin eine Veranlassung, die Sache genauer zu unf auchen.

Ich bereitete mir zu diesem Ende reines Stickg indem ich aus einem kleinen Gasbehälter 3) atmosplyrische Luft durch Quecksilber austreiben liefs, diesel zuerst durch Chlorcalcium, dann durch glühendes Eise pulver leitete, wie ich solches zu meinen früheren Visuchen gebraucht hatte. Die so von allem Sauerste befreite Luft wurde in einer graduirten Röhre über Quec silber aufgefafst, und mit Beobachtung der Temperat und des Druckes genau gemessen. Hierauf brachte i ein sorgfältig abgetrocknetes Stückchen Phosphor in disselbe, und liefs den Apparat stehen. Nach einiger Zwurde der Phosphor herausgenommen, und das Gas 4 nau gemessen. Sein Volumen fand sich unverände

¹⁾ Gilb. Annalen, X. 206.

²⁾ Dagegen beobachtete er die Bildung flüchtiger Säure bei de Phosphor - Eudiometer, und bestimmte die Menge des hier verwendeten Sauerstoffes auf 0,075 des überhaupt absorbirtt welche Menge also der im Versuche erhaltenen Gasvermint rung augefügt werden müfste. A. a. O. S. 203, 211.

³⁾ Annal. XXVI. Taf. V. Fig. 8. 1,

Dieser Versuch, mehrmals bei 18 und 20° C. wiederholt, gab nie die geringste Vermehrung des Volumens zu erkennen. Einige Male bemerkte ich im Gegentheile nach mehreren Tagen eine geringe Verminderung desselben, die aber nie bis 1 Proc. stieg, und dann nicht weiter zunahm. Ich schreibe sie, da sie nicht immer eintrat, einem kleinen Rückhalte von Sauerstoffgas in dem angewandten Stickgase zu 1).

Aus diesen Versuchen glaube ich schließen zu dürfen, daß die Augabe Berthollet's für eine Temperatur, die +20° C. nicht übersteigt, und bei Abwesenheit von Wasserdampf, ungegründet sey, und daß somit das Stickgas, nachdem es mit Phosphor in Berührung war, über Quecksilber gesperrt, unmittelbar richtig gemessen werden könne.

Eine zweite Schwierigkeit bot das mögliche Verdampsen eines Autheils von Phosphor, so wie der entstehenden phosphorichten Säure und der hierdurch eintretende Gewichtsverlust des Verbrennungsapparates dar. Die nöthigen Vorkehrungen, um dieses zu verhüten, werde ich nun mit der Einrichtung des Apparates selbst beschreiben.

-					
a c	e f	d	h	E	Ь

ab ist die Glasröhre, in welcher die Verbrennung des Phosphors geschieht. Der erweiterte Raum cd ist 4 Zoll lang, und ungefähr 4½ Linien weit. Von f bis g ist die Röhre in einer Länge von ungefähr sieben Zoll mit sehr locker, auseinander gezupfter Baumwolle ange-

¹⁾ Es wurde jedesmal beim Messen des Gases die Vorsicht gebraucht, die Röhre, in welcher es enthalten war, eine Zeitlang in die Quecksilberwanne in schiefer Lage zu versenken, um das Gas die Temperatur des Quecksilbers annehmen zu lassen, welche au gleicher Zeit durch ein ebenfalls darin versenktes Thermometer bestimmt wurde.

füllt. Von c bis e enthält sie etwas Phosphor (ungefähr 0,8 bis 0,9 Gramm.), der durch Schmelzen an die Wandung möglichst vertheilt wird. Zugleich enthält dieser Theil eine geringe Menge lockern Amianths, welcher zum Zwecke hat, die durchströmende Luft in einem solchen Wirbel zu bringen, dass alle Theile derselben mit dem Phosphor in Berührung kommen müssen. Das Einfüllen der Materialien geschieht, ehe die Spitze a ausgezogen ist. Da die Baumwolle im natürlichen Zustande immer etwas Feuchtigkeit enthält, so muss die Röhre, nachdem sie damit angefüllt ist, gelinde erwärmt und die darin enthaltene Feuchtigkeit durch leichtes Ansaugen der Spitze b mit dem Monde berausgezogen werden. Sie beträgt leicht I Milligramm und mehr. Alsdann wird der Phosphor gut abgetrocknet hineingebracht, die Spitze a ausgezogen und die Röhre an beiden Enden zugeschmolzen.

Um den Apparat in den vollkommen gleichen Zustand zu bringen, in welchem er sich nach Beendigung des eudiometrischen Versuches befindet, wird derselbe. nach Abschneidung der beiden Spitzen, an dem Ende b durch eine Kautschuckröhre mit dem Gefäs, welches die zur Messung des durch die Röhre gegangenen Stickgases bestimmte Flüssigkeit enthält (Bd. XXVII. Taf. 1: Fig. 2. A.), in Verbindung gesetzt, während a mit einer Röhre, die Chlorcalcium enthält, verbunden ist. Nun erhitzt man den Phosphor durch eine Lichtslamme zum Schmelzen, und lässt nach Entsernung der Flamme sogleich die Flüssigkeit langsam abtliefsen. Die eintretende Luft veranlasst unverzüglich den Phosphor zu brennen. Nachdem ungefähr 100 Cubik-Centimeter der Flüssigkeit Tropfenweise abgeflossen sind, wird die Arbeit unterbrochen, und nach dem Erkalten des Apparates, derselbe wieder an beiden Enden mit dem Löthrohre zugeschmolzen.

Diese vorläufige Operation hat zum Zweck 1) den

Sauerstoff der in der Röhre enthaltenen Luft gänzlich zu verzehren, so dass dieselbe nur Stickstoff enthält, so wie nach der Beendigung des eudiometrischen Versuches zelbst, und 2) die Baumwolle mit phosphorichter Säure, die sich an dieselbe ansetzt, zu bekleiden. Dadurch wird nämlich bewirkt, dass wegen der überaus großen pyrophorischen Eigenschaft, welche sie dadurch erhält, die Zersetzung der durchströmenden Luft, selbst wenn ein Antheil der Einwirkung des Phosphors entgehen sollte, von Ansang des eudiometrischen Versuches an, vollständig hewerkstelligt wird.

Der eudiometrische Versuch selbst ist nun an sich klar. Nachdem die Röhre auf's Genaueste gewogen, wird ie nach dem Abschneiden der Spitzen, wie oben angegeben, an den Ballon besestigt, und nach gelinder Erwarmung des Phosphors, die Flüssigkeit durch Oeffnen des Habns abgelassen. Der Phosphor entzündet sich sogleich und brennt, wenn das Abtließen zweckmäßig geleitet wird, gleichförmig fort. Damit durch den Gasstrom beine phosphorichte Säure mitgeführt werde, ist es nöthig, das Absliesen mit Vorsicht zu leiten. Das erste Viertel der Flüssigkeit muß deshalb nur sehr langsam abfließen, die übrige Menge etwas schueller. Im Ganzen lasse ich in meinem Apparat 465,07 Cub. Centim, in ungefähr 25 bis 30 Minuten abfliefsen. Zweckmäfsig ist es endlich, den Theil der Röhre dh mit feinem Fliesbapier zu umgeben, und dieses während des Versuches beständig nass zu erhalten 1).

¹⁾ Um zu erfahren, oh ein merklicher Antheil der entstehenden phosphorichten Säure durch den Gasstrom weggeführt werde, liefs ich bei einem Versuche das Stickgas, che es nach dem Balton gelangte, durch eine kleine Flasche mit destillirtem VVasser strömen. Ein in dieses VVasser gelogtes Lackmuspapier wurde nicht geröthet, auch gab das VVasser nach dem Versuche mit kalkwasser keine Trübung. Es darf jedoch nicht verschwiegen werden, dass es einen geringen Phosphorgeruch angenommen hatte. Ich glaube jedoch, dass die ans diese Art weggeführte

Nach Beendigung der Operation, da nämlich die genau gemessene Flasche mit der abfließenden Flüssigkeit gefüllt ist, wird der Hahn des Ballons verschlossen, und nachdem der Apparat kalt geworden, die Verbrennungsröhre zu beiden Seiten wieder zugeschmolzen, und mit den vorher abgeschnittenen Spitzen gewogen. Die erhaltene Gewichtszunahme derselben, als Sauerstoffgas in Volumtheile berechnet, und auf die herrschende Temperatur und Barometerstand reducirt, giebt, verglichen mit dem Volumen des in dem Ballon befindlichen, durch die abgeflossene Flüssigkeit genau gemessenen Stickgases, das eudiometrische Verhältniss an.

Um sich die Methode einzuüben hat man darauf zu sehen, daß der Gasstrom so geleitet werde, daß kein Nebel von phosphorichter Säure in dem Kolben sichtbar sey. Man wird bei den oben angeführten Cautelen leicht dazu gelangen. Zum Füllen des Ballons habe ich gewöhnlich Quecksilber gebraucht, um die Tension des Wassers zu entgehen. Wollte man endlich auf 's schärfste verfahren, so müßte man die Luft, ehe sie in den Apparat tritt, durch ätzenden Kalk streichen lassen, um ihr die Kohlensäure zu entziehen, — eine Vorsicht, die jedoch der geringern Menge wegen, vollkommen überslüssig scheint.

Nachdem ich mich von allen den bei diesem Verfahren in Betracht kommenden Einzelnheiten genau unterrichtet hatte, und so weit gelangt war, dass die Resultate der einzelnen Versuche von einander keine gröfsere Abweichung als 0,2 Proc. der analysirten Lust betrugen, meistens aber nur 0,1 Proc. und weniger, so

Menge von Phosphor in keinem Betracht kommen hann. Die große Uebereinstimmung der Resultate, so wie die Unmöglichkeit, diese geringe Menge von Phosphor auf irgend eine andere Art, als durch den Geruch, bemerklich zu erhalten, gaben mir hierüber hinkingliche Beruhigung.

glaubte ich mein Verfahren so weit ausgebildet zu haben, dafs es zu genauen Versuchen dienen konnte.

Einer Reihe solcher Versuche, im Julius angestellt, gab bei Abweichungen von höchstens 0,2 meistens nur 0,1 Proc. als Mittelzahl für den Sauerstoffgehalt der Atmosphäre 21,0705 in 100 Volumtheilen.

Eudiometrische Versuche auf dem Faulhorn angestellt.

Die chemische Zusammensetzung der Atmosphäre wird nach Beseitigung der Kohlensäure und des Wasserdampfes, als zufällige und der Menge nach veränderliche Bestandtheile, allgemein zu 79 Stickgas und 21 Sauerstoffgas in 100 Volumtheilen angenommen. Umstaude, dass diese Zahlen keinem einsachen Atomverhältnisse entsprechen, so wie aus einigen andern Thatsachen mehr, hat man die Annahme abgeleitet, dass dieselbe ein Gemenge und keine chemische Mischung sey. Dagegen wurde öfters die Einwendung gemacht, dass es in diesem Falle schwer sey, die überall herrschende gleiche Zusammensetzung einzuschen. Diese Gleichförmigkeit selbst aber sah man als Ergebniss aller an vielen Stellen unsrer Erdoberfläche, unter den verschiedensten Längen- und Breitegraden, bei den verschiedensten Witterungen und Jahreszeiten und in verschiedenen Höhen angestellten Versuche an.

Vor mehren Jahren stellte Dalt on über die Mengung mehrer Gasarten eine eigenthümliche Theorie auf, welcher zufolge, in einem solchen Gemenge, jede Gasart eine eigene Atmosphäre bilden soll, die nur ihrem eigenen Drucke ausgesetzt und von der andern damit gemengten gleichsam unabhängig sey. Wäre diese Theorie richtig, so müfste das Verhältnifs der einzelnen Gasarten in einem solchen Gemenge, in den verschiedenen Schichten desselben, ein anderes seyn, und zwar so, dass nach oben zu die Menge des specifisch leichtern Gases verhältnifsmäßig größer, diejenige des specifisch schwerern

kleiner würde. Es müßte daher in der Atmosphäre das Verhältnis des Sauerstosses in den höhern Schichten ein geringeres seyn, als an der Erdobersläche.

Tralles 1) hat zwar durch gründliche theoretische Demonstrationen die Unwahrscheinlichkeit dieser Theorie nachgewiesen, und Dalton 2) und Berthollet 3) haben Versuche angestellt, aus denen bervorging, dass Gasarten von sehr verschiedenem specifischen Gewicht sich beim Zusammenmengen nach Kurzem unter sich gleichförmig vertheilen. Gegen diese Versuche lässt sich nun freilich einwenden, dass dieselben in einem viel zu kleinen Maasstabe angestellt waren, um etwas beweisen zu können, denn die Rechnung zeigt leicht, dass erst bei sehr großen Differenzen der Höhe ein solcher Unterschied mit einiger Sicherheit angenommen werden könnte. Solche Berechnungen, in Bezug auf die atmosphärische Lust, haben Mehre angestellt.

Nach Tralles 4) würde der Sauerstoffgehalt derselben, wenn er an der Erdoberfläche auf 22,958 Proc. angenommen wird, welche Zahl er aus den Biot'schen Bestimmungen des specifischen Gewichts beider Bestandtheile ableitete, in einer Höhe von 6600 Metern = 20,95 Proc. betragen, also 2 Proc. weniger als an der Erdoberfläche.

Dalton 3) selbst berechnet, dass er auf dem Montblanc = 20 Proc. seyn müste.

Benzenberg *) giebt folgende Zahlen an: am Ufer des Meeres 21,00 1000 Fuss über dem Meere 20,90

- 1) Gilb. Annal. XXVII, 439.
- 2) Ebendas, 388.
- 3) Stat. chim. 1, 487.
- 4) Gilb. Annal. XXVII, 438.
- 5) Ehendas. 387.
- 6) Ebendas. XIII, 182.

2000	Fuís	über	dem	Meere	20,80
3000	-	-	-	-	20,70
4000	-	-	-		20,60
5000	-	-		-	20,51
6000		•	•		20,42
7000	-	•	-	-	20,32
8000	-	-	-	-	20,22

u. s. w.

Ob nun die vorhandenen Ersahrungen für oder wider diese Theorie sprechen, scheint verschieden beurtheilt worden zu seyn. Die meisten derselben rübren aus einer Zeit her, da die Eudiometrie noch kaum so weit ausgebildet war, um hierüber Ausschluß geben zu können. Ich will bier die hauptsächlichsten zusammenstellen.

Saussure 1) fand mit dem Priestley'schen Eudiometer die Lust auf dem Buet, St. Bernhard, Piton und den Voirons ärmer an Sauerstoss als in dem Thale von Chamouni, auf dem Talésre-Gletscher dagegen etwas reicher, bei Gens und Chamouni reicher als in Piemont. Auf dem Mole und dem Col de Géant sand er weniger, auf letzterem 1,25 Proc. weniger als im Thale und bei Gens.

Berger²) stellte viele Versuche in den Gebirgen Savoyens und im Jura an. Er bediente sich des Schwefelkalium-, Phosphor- und Salpetergas-Eudiometers. Mit beiden erstern erhielt er immer zwischen 20 und 21 Proc. Sauerstoff. Auf den Gletschern bemerkte er keinen Unterschied.

Configliachi^a) fand auf dem Simplon in einer Höhe von 6174 Fuss 20,9 Proc., auf dem Mont Cenis bei 6360' und auf dem Legnone bei 8130 Fuss 21 Proc. Sauerstoff. Diese Resultate erhielt er durch einzelne Beobachtungen mit dem Volta'schen Eudiometer.

¹⁾ Voyages I, 512. II, 593. IV, 285. 286.

²⁾ Journ. de Phys. XVI, 373.

³⁾ Schweige. Journ. 1, 144.

Dalton'), der Urheber jener Theorie, gesteht, im Widerspruche mit derselben, in einer Höhe von 1100 Yards über der See keine Verschiedenheit von dem gewöhnlichen Verhältnis beobachtet zu haben. Er machte seine Versuche mit dem Volta'schen Eudiometer, beging aber bei der Berechnung den Fehler, dass er annahm, auf 21 Volumtheile Sauerstoffgas würden nur 39 Wasserstoffgas verzehrt.

Gay-Lussac²) brachte bei seiner Lustreise Lust aus einer Hühe von 6636 Metern herab, indem er sie daselbst in einen lustleer gemachten Ballon einströmen ließ. Es wurden damit über Wasser zwei Versuche mit dem Volta'schen Eudiometer angestellt. 3 Volumtheile derselben mit 2 Volumtheilen Wasserstoffgas verbrannt, gaben im ersten Versuche 3,05, im zweiten 3,04 Rückstand. Ersteres würde 21,66, letzteres 21,77 Proc. Sauerstoff anzeigen. Gleichzeitig angestellte Versuche mit Lust auf der Erdobersläche gesammelt, gaben die nämlichen Resultate. Eine andere Probe jener Lust gab mit dem Schweselkalium-Eudiometer einen Sauerstoffgehalt = 21,63 Proc.

Um nun aus allen diesen Resultaten einen Schluss auf die wahre Zusammensetzung der Atmosphäre ziehen zu können, ist es vorerst nöthig, den Grad der Genauigkeit, welchen die gebrauchten Methoden zulassen, zu kennen. Auch hierüber scheint man verschieden zu urtheilen. Gay-Lussac und Humboldt 3) bemerken, dass man mit den bekannten flüssigen und sesten eudiometrischen Mitteln schwerlich weiter als bis auf 1 Proc. der untersuchten Lust des Resultates gewiss seyn könne, schätzen dagegen bei Anwendung des Volta'schen Eudiometers die Genauigkeit bis auf 0,1 Proc. Bei dieser

¹⁾ Gilb. Annal. XXVII, 386.

²⁾ Journ. de Phys. LIX, 459.

³⁾ Journ. de Phys. LX, 149.

letztern Annahme ist jedoch vorausgesetzt, daß bei allen zu dem Versuche erforderlichen Operationen zusammengenommen, beim Abmessen der Luft, des Wasserstoffgases, des Rückstandes nach der Verbrennung, kein Irrthum rücksichtlich der inwendig der Röhre adhärirenden Flüssigkeit, dadurch verkleinertes Volumens des inneren Raumes derselben, so wie auch in der Beobachtung der Temperatur, der Tension u. s. w. begangen werde, oder dass alle diese Irrthümer zusammengenommen 0,003 des Volumens der Luft, welche analysirt wird, nicht übersteigen, so wie auch, dass das Wasserstoffgas vollkommen rein sey. Jeder, welcher mit Gasarten zu arbeiten einige Uebung hat, wird nun freilich zugeben müssen, wie unmöglich dieses in der Wirklichkeit sey. Saussure 1) hat überdiess bei dieser Methode beobachtet. dass oft ein kleiner Antheil des Sauerstoffgases der Verbindung mit dem Wasserstoff entgehe, dagegen ein geringer Antheil Stickstoff mit verbrannt werde. Er betrachtet es als Zusall, dass diese beiden Irrthümer einander beiläufig aufheben.

Ich glaube, aus diesen Gründen und zugleich nach eigener Erfahrung, dass das Maximum der Zuverlässigkeit bei dieser Methode für den einzelnen Versuch nicht füglich unter 0,5 Proc. des Lustvolumens gesetzt werden dürse.

Das Phosphor-Eudiometer auf die gewöhnliche Art, nämlich bei langsamer Oxydation des Phosphors über Wasser, scheint noch weniger genau. Berzelius 2) nimmt 1 Proc. des Luftvolumens als Zuverlässigkeitsgränze an, wobei er die Berthollet'sche Correction als richtig voraussetzt. Configliachi 3) will gefunden haben, dass bei Temperaturen zwischen 10 und 18° C.

¹⁾ Annales de Chimie LXXI, 279.

²⁾ Lebrbuch 1, 349.

³⁾ Schweigg, Journ. I, 144.

die Resultate dieses Eudiometers mit denen des Voltaschen genau übereinstimmen. Da er aber angiebt, dass
unter 10°C. der Phosphor eine etwas geringere, über
18° eine größere Menge von Sauerstoff angebe, welches
der Berthollet'schen Beobachtung (die er übrigens
nicht erwähnt) geradezu entgegen wäre, so ist es schwer,
die Genauigkeit, die er seinem Instrumente zuschreibt,
genau zu bestimmen.

Das Eudiometer mit Schwefelalkalium wird von de Marti '), der sich desselben am häufigsten bediente, als auf 1 Proc. genau angenommen. Er gesteht ausdrücklich, dass es sich nicht auf 1 oder einige Tausendtheile anwenden lasse. Sollte auch die Genauigkeit, bei Anwendung der bekannten Vorsicht, die Schwefelleberauflösung vor dem Versuche sich sättigen zu lassen, etwas weiter gebracht werden, wie es mehre Neuere angeben, so dürste aus den beim Wasserstoff-Eudiometer angeführten Gründen, dieselbe doch schwerlich viel weiter zu bringen seyn.

Von dem Salpetergas-Eudiometer kann hier wohl keine Rede seyn, da die Ungenauigkeit desselben hinlänglich bekannt ist. Eben so wenig kann hier die Anwendung der Döbereiner'schen Platinkugeln, und die seither von Turner, Degen und Andern mit verbesserten Einrichtungen dieser Art angestellten Versuche in Betrachtung kommen, indem dieselben noch nicht in hinreichendem Grade geprüft sind, und auf jeden Fall bei den oben angestihrten Bestimmungen nicht gebraucht wurden.

Wenden wir nun das hier Mitgelbeilte auf die oben angeführten eudiometrischen Beobachtungen an, so ergiebt es sich, daß nur diejenigen von Gay-Lussac und Configliachi in Betrachtung kommen können, indem bei allen übrigen Beobachtungen Schwankungen von 1 Proc. zugegeben werden, so daß sie über die Frage, um welche es sich hier handelt, nicht Außschluß geben können.

¹⁾ Gilb. Annal. XIX, 392.

Nun aber findet Gay - Lussac 21,66 und 21,78 Proc. Sauerstoff, und Configliachi 20,9 bis 21. Diese Angaben sind der Dalton'schen Theorie keinesweges günstig, die erstern derselben sogar entgegengesetzt, die letztern, obgleich mit der Erfahrung für die untern Luftschichten in Uebereinstimmung, lassen immer noch die Zweifel, welche gegen das Volta'sche Eudiometer über haupt erhoben wurden, übrig, und sind überdiess aus ein zelnen Versuchen abgeleitet.

Es ist nach allem diesen der von Munck e 1) ausgesprochene Zweisel gegen die aus den bisherigen eudiometrischen Versuchen abgeleiteten Schlüsse über die Mischung der Atmosphäre in höhern Lustschichten, so wie auch das Urtheil Saussure's 2), welcher die bisherigen Methoden nicht für hinlänglich scharf hält, um dadurch die möglichen kleinen Variationen in der Zusammensetzung der Lust zu entdecken, nicht ungegründet.

Es schien mir daher ein nicht ganz übertlüssiges Unternehmen, einige möglichst sorgfältige eudiometrische Versuche in höhern Luftschichten anzustellen. Die oben beschriebene Methode gab dazu die nächste Veraulassung. Ich begab mich zu diesem Ende mit meinem Apparate und einer hinlänglichen Anzahl zum Versuche eingerichteter und auf's Genaueste gewogener Glasröhren im Monat Julius auf das Faulhorn, jenem für Naturforscher so glinstig gelegenen Berg im Berner Oberlande, dessen Name durch die kürzlich mitgetheilten und noch zu erhaltenden Beobachtungen Kämtz's bereits in der Wissenschaft bekannt ist. Es. müchte in der That' schwer seyn, einen Punkt in ähnlicher Höhe zu finden, auf welchem bequemer physikalische Versuche angestellt werden könuten. Ein hinlänglich solide gehautes Haus und eine Wirthschaft, welche für alle Bedürfnisse sorgt, gewähren

¹⁾ Gehler's Wörterbuch, I, 496.

²⁾ Némoire sur les variations de l'acide carbonique atmosphèrique. Genève, 1830. (Dies. Annal. Bd. XIX. S. 391.)

dem Physiker vollkommenen Schutz gegen die seindlichen Elemente, denen er sonst hier vergeblich Trotz bieten würde. Die Höhe dieses Berges wurde von Tralles trigonometrisch auf 8020 Pariser Fus über der Meeressläche bestimmt. Sollten auch die so eben durch Trechsel und Kämtz unternommenen neuen Bestimmungen ein um etwas abweichendes Resuitat geben, so wird doch für unsern Zweck die Annahme von 8000' als hinreichend genau gelten können.

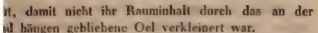
Die Versuche wurden auf die oben beschriebene Weise angestellt. Nur bemerke ich noch folgendes:

1) Als Flüssigkeit zum Messen des Stickgases wurde Olivenöl angewandt. Frühere Versuche hatten gezeigt, dass die Resultate mit solchem genau mit denen übereinstimmen, wobei Quecksilber gebraucht worden. Das Olivenöl hatte schon zu diesen vorläufigen Versuch gedient, und nicht den geringsten Phosphorgeruch angenommen, Es darf kaum erinnert werden, dass die Anwendung von Wasser, wegen dessen Tension, vermieden wurde.

2) Die Röhren wurden beim Wägen nach dem Versuche auf der einen Seite geöffnet, damit die auf dem Berge darin gefaßte verdünnte Luft durch die eindringende Atmosphäre auf die ursprüngliche Dichtigkeit der beim Tariren darin enthaltenen, ergänzt werde. Die Vernachläßigung dieser Versuche hätte eine Differenz von 1 bis 2 Milligramm betragen.

3) Alle Maass- und Gewichtbestimmungen geschahen durch Anwendung genau übereinstimmender Gewichte, die ich mir selbst versertigt hatte, unter Beobachtung aller bekannten Correctionen auf leere Gefäse, Temperatur u. s. w., die Wägungen durch Tariren der zu wägendeu Gegenstände und Ersetzen derselben durch Gewichte.

4) Bei allen Versuchen betrug die abtließende Menge des Oeles: 465,07 Cub. Centimeter. Nach jedem Versuche wurde die Flasche, welche zur Aufnahme des abfließenden Oeles gedient hatte, auf's Genaueste ausge-



theils war der Himmel bewölkt, immer herrschte Theils war der Himmel bewölkt, immer herrschte Theil sehr starker Westwind. Nie regnete es. Die Sechtungen wurden in einem kleinen Zimmer des Erdtosses, dessen Fenster nach Süden gerichtet, angeund zwar so, dass die Lust durch das hinlänglich nete Fenster in den Apparat eintreten konnte. Dan des durch Oessnen des Fensters entstehenden Lusteine kleine Disserenz in der Temperrtur der einen Theile des Apparates eintrat, so nahm ich nach digung jedes Versuches sogleich die Temperatur des zu abgeslossenen Oeles. Sie variirte zuweilen bis von derjenigen des Zimmers. Ich legte sie, als vahrscheinlich richtigere, den Bestimmungen des Stickts zum Grunde.

Folgende Tafel enthält nun die Ergebnisse der Ver-

	des V	ersu	aches.	Dauer des- sel- ben.	Barome- ter.	Tempe- catur d. Stickga- ses.	Ge- wiehts- zunahme,	Eudiomet. Verhältnifs in 100 Volunthi. Luft
		_		Min.	Mill.		Grmm.	
	L 6½	L	hr Ab.	34	559,	10°C.	0,124	20,79
÷	83	-	-	41	558,5	11,5	0,123	20,76
1	51	-	Mrg.	55	556,8	13,5	0,123	20,93
1	7	-	-	51	556,9	12,0	0,125	21,11
F	81		-	39	556,5	13,5	0,123	20,94
100	91	-	-	60	556,7	14,0	0,122	20,83
5	111	_		35	556,7	12,4	0,124	21,00
k	5 ;		Ab.	27	556,0	10,5	0,123	20,77
Į,	6		-	21	555,9	10,0	0,123	20.75
1	5		Mrg.	55	553,9	13,5	0,122	20,88
-	$6\frac{1}{2}$	-	- "	29	553,8	14,5	0,123	21,08
	8	-	-	27	553.8	14,0	0,123	21.0a
	9	-	-	28	553,7	14,0	0,1225	20,98
è	10	-	•	28	553,7	13,5	0,1225	20,95

Nimmt man aus diesen Ergebnissen das Mittel, so ergiebt sich als Sauerstoffgehalt in 100 Volumtheilen Luft 20,915,, mithin ziemlich genau das für die untern Luftschichten gefundene Verhältnifs. Ohne Zweifel würde eine größere Reihe von Versuchen demselben noch näher führen. Eine Differenz von nicht ganz 0,1 Proc. ist bei Versuchen in einem ungewohnten Lokal wohl kaum in Anschlag zu bringen.

Ich glaube daher den Chemikern, welche auf wenige und meistens nicht hinlänglich begründete Erfahrungen gestützt, die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft in den von Menschen zu erreichenden Höhen für gleichartig halten, eine neue und etwas sichere Bestätigung geliefert zu haben, und sollte vielleicht die Dalton'sche Theorie, welche schon durch theoretische Angriffe ziemlich in's Gedränge gebracht worden, von ihren Anhängern noch nicht gänzlich aufgegeben worden seyn, so wird doch ihre Wahrscheinlichkeit durch die so eben mitgetbeilten Erfahrungen etwas geringer geworden seyn.

II. Platin in Frankreich.

Hr. D'Argy hat kürzlich (4. Nov. 1833.) der Pariser Akademie eine Probe Platin übersandt, welche er, nebst Silber, aus einem Bleiglanz gewann, der in zwei westlichen Departements von Frankreich vorkommt. Dieser Bleiglanz enthält 0,00022 seines Gewichts an Platin, oder auf 100 Pfund Blei 57,9 Gramm. Platin. Er glaubt demnach täglich 1 Pfund 4 Unzen 2 Gros und 28 Grains Platin zu gewinnen, da man in derselben Zeit 10 Centner Blei fördern könne. Ein Hr. Villain reklamirt diese Entdeckung für sich und fügt hinzu, es seyen die Gruben von Confolens und Alloue im Departement der Charente, welche dieses Platin liefern. (L'Institut. No. 26 und 27.).

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

III. Ueber die Anwendung des Iridiums zu Porzellanfarben.

(Aus einem Schreiben des Königl. Geheimen Bergraths Frick an den Herausgeber.)

isher haben für die Porzellanmalerei auf der Glasur Porzellaus überall keine andere schöne schwarze Porllanfarben existirt, als solche, die aus Verbindungen Eisenoxyden und Kobaltoxyden angefertigt wurden. nachdem eines oder das andere dieser Oxyde in der arbe vorstechend war, spielte dieselbe, besonders wenn n dünner aufgetragen, als Grau oder als Tuschschwarz mutzt werden sollte, in's Bräunliche oder in's Bläuliche, as, je blässer damit gemalt, um desto auffallender wurde. Mischen lässt sich ein solches Schwarz, um andere arben abzudämpfen und dunkler zu machen, mit sehr enigen Porzellansarben, weil ein oder das andere der iden Oxyde, die einen Bestandtheil desselben ausmaien, bei der Vermengung mit Porzellanfarben aus anern Metalloxyden chemisch auf dieselben einwirkte, und das Verhältnifs beider Bestandtheile gegen einander ifgehoben, und die schwarze Farbe als solche zerstört nd unwirksam gemacht wurde.

Schon vor länger als zehn Jahren hatte ich Geleinheit, bei Bearbeitung und Reinigung von mehr als eiem halben Centner amerikanischen Platins, die Entdeking zu machen, dass Iridium und Rhodium ausgezeichit schöne schwarze und graue Porzellansabren geben,
ie eich mit sehr vielen andern Porzellansaben verarbeiin lassen, und auf diese nur wie Schwarz oder Grau
irken.

Diese besonders aus Iridium angefertigten schwarzen Porzellanfarben sind so tief und rein schwarz, das jede andere schwarze Porzellanfarbe, nach dem Einbrennen dagegen gebalten, bräunlich aussieht. Sie haben den höchsten Glanz, und springen selbst nach vier- und mehrmaligem Einbrennen und so stark als möglich ausgetragen, nicht von der Glasur ab. — Die grauen Porzellanfarben aus Iridium haben den reinsten grauen Farbenton, ohne die geringste Nüance in's Bräunliche oder Bläuliche, und nehmen, gut zubereitet, selbst in den dünnsten Lagen ausgetragen, nach dem Einbrennen vollständigen Glanz an. Es läst sich aus dem Iridium daher eine Farbe für Porzellan bereiten, die eingebrannt ganz dasselbe leistet, was der chinesische gute Tusch auf Papier.

Nur bei kostbareren Porzellanmalereien hat wegen der Schwierigkeit, sich das Material dazu in hinreichender Menge zu verschaffen, früher dieses Iridiumschwarz und Iridiumgrau in der hiesigen Königl. Porzellanfabrik

angewndet werden können.

Die Rückstände, die von der Zugutemachung des Russischen Platins in der Petersburger Münze zurückbleiben, haben aber einen so bedeutenden Iridiumgehalt, dass es jetzt möglich wird, aus diesen Rückständen diese schönen grauen und schwarzen Farben in solcher Menge anzusertigen, dass seit einem Jahre die hiesige Königl. Porzellansabrik nur von solchen Porzellansarben zu allen besseren Porzellanmalereien und zu allen Schriftzügen auf Porzellan bei ihrer Malerei Gebrauch macht.

Hoffentlich werden diese Rückstände, die sonst und bis jetzt ganz werthlos, sich in ungewöhnlicher Menge in der Petersburger Münze anhäufen müssen, endlich in den Handel kommen, und so einem großen Bedürfniß der besseren Porzellanfabriken abgeholfen werden.

Für die feinere Porzellanmalerei ist dieses Schwarz und Grau gewifs von eben der Wichtigkeit, als die Farben aus den Chromoxyden, welche die Porzellanmalerei zuerst zu einiger Bedeutung erhoben haben. Die Porzellanmalerei verdankt den neuen chemischen Entdeckungen nicht allein diese zwei für dieselbe so wichtigen Oxyde, sondern auch das Uranoxyd, das eine ausgezeichnet schöne schwarze Farbe unter der Glasur und für das große Porzellanfeuer, und schöne gelbe und orange Farbentöne für die Porzellanmalerei auf der Glasur giebt.

Jetzt fehlt der Porzellanmalerei, um ihrer Vollendung nahe zu kommen, nur noch ein Weiß, das sich mit allen Farben verarbeiten läßt, und ein schönes Scharlachroth. Wer weiß, ob neuere Entdeckungen in der Chemie auch dieses Ziel nicht bald näher rücken oder ganz erreichen lassen.

Berlin, am 19. November 1833.

IV. Ueber die Darstellung des Selens; von C. Brunner.

Der Güte des Herrn Ludwig, Beamten an der Kaiserlichen Porzellanfabrik in Wien, verdanke ich einen kleinen Vorrath des selenbaltigen Schlamms aus den Schwefelsäurefabriken zu Luckawitz in Bühmen. In der Absicht, aus diesem Produkte das Selen auszuziehen, sah ich mich nach den bierzu vorbandenen Metboden um, und versuchte den Grund ihrer praktischen Anwendbarkeit durch Proben im Kleinen zu bestimmen. Ich glaube dabei zu folgenden Resultaten gelangt zu seyn.

1) Die am gewöhnlichsten gebrauchte, zuerst von Scholz 1) auf den Luckawitzer Schlamm angewandte Methode, darin bestehend, denselben so lange mit Salpetersalzsäure zu digeriren, bis alles oxydirt und das Selen zu selenichter Säure aufgelöst worden, aus dieser

¹⁾ Schweigg. Journ. XXXVIII, 231.

Flüssigkeit nach Austreibung der Salpetersäure das Selen durch schweflichtsaures Amuioniak zu fällen, ist zwar ganz geeignet, dasselbe zu erhalten, aber äußerst mühsam, und der sehr großen Menge von Säure wegen welche dabei erfordert wird, da auch aller Schwefel, der die Hauptmasse des Schlammes bildet, oxydirt werden muß, ziemlich kostspielig.

2) Die von Rose 1) zur Analyse selenhaltiger Erze angewandte Zerlegungsmethode mittelst Chlorgas, welches

über die gelinde erwärmte Selenverbindung geleitet wird, fand ich zwar ebenfalls vollkommen dazu geeignet, den Luckawitzer Selenschlamm zu zersetzen, und glaube, dass dieselbe, wenn es sich darum handelte, ihn einer genauen Analyse zu unterwerfen, unstreitig die zweckmüssigste wäre. Um aber aus einigen Pfunden desselben das Se-

len abzuscheiden, möchten wohl die nämlichen Schwie-

rigkeiten wie bei 1) eintreten.

3) Nach dem Vorschlage von Magnus 2), indem man den selenhaltigen Schwefel mit seinem achtfachen Gewichte Braunsteins in einer Retorte erhitzt, wobei der Schwefel in Gestalt von schweflichtsaurem Gase entweicht, das Selen dagegen sich in dem Retortenhals sublimirt, habe ich dasselbe ebenfalls aus einer Probe meines Produktes erhalten. So sinnreich und einfach diese Methode ist, so halte ich sie doch nicht für zweckmäßig. Das zu behandelnde Gemenge bildet nämlich verhältnismässig gegen das zu erhaltende Produkt ein sehr großes Volumen, dessen Destillation in gläsernen Retorten sehr unbequem ist, und obgleich, wie Hr. Magnus richtig bemerkt, dasselbe nicht schmilzt und der Rückstand leicht aus der Retorte ausgeschüttet werden kann, während das Selen an der Wölbung des Halses festsitzt, so ist eine öftere Wiederholung dieser Operation doch immer vieler Gefahr des Verlustes ausgesetzt, besonders da zuletzt

¹⁾ Annal. III, 271.

²⁾ Annal. XX, 165.

zur Sublimation des Selens eine ziemlich starke Hitze gegeben werden muß. Vielleicht könnte im Großen mit Ihönernen Retorten nach dieser Methode mit einigem Vortheile gearbeitet werden.

4) Durch Schmelzen der Verbindung mit Salpeter kann das Selen zugleich mit allen übrigen vorhandenen Stoffen oxydirt werden. Zieht man diese Masse mit Wasser aus, so enthält die Auflösung selensaures Kali. Aus diesem kann das Selen gefällt werden, nachdem man die Flüssigkeit so lange mit Salzsäure gekocht bat, bis alle Salpetersäure zerstört ist. Allein auch dieses Verfahren ist seiner Umständlichkeit und der großen Menge der erforderlichen Materialien wegen, keineswegs von praktischem Nutzen.

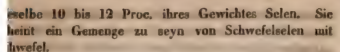
5) Leichter gelangt man nach der von Berzelius*)
angegebenen Methode auf folgende Art zu seinem Zwecke.

Man destillirt den getrockneten selenhaltigen Schlamm in einer gläsernen Retorte, welches ohne Schwierigkeit wie vine gewöhnliche Schwefeldestillation geschieht, Zuerst geht eine geringe Menge eines säuerlichen Wassers über, dann folgt der Schwefel, der sich in der Vorlage mit schmutzig grangelber Farbe condensirt, welche jedoch nicht sowohl von Selen, als von kohligen Theilen herzurühren scheint. Bei meinen Versuchen wurden aus 100 Theilen des trockenen Seleuschlamms ungefähr 42 dieses Schwefels erhalten. Man zerreibt ihn zu gröblichem Pulver, und trägt ihn in kochende, ziemlich concentrirte Auflösung von ätzendem Kali, so lange diese ihn auflöst. Sollte etwas zuviel Schwefel hineingeschüttet seyn, so muß Kali hinzugefügt werden, bis er aufgelöst ist. Es ist gut, den Punkt zu erreichen, da die Flüssigkeit mit Schwefel gesättigt ist, ohne jedoch beim Verdünnen mit Wasser Schwefel abzuscheiden. Die Flüssigkeit wird mit ihrem 4- bis 6fachen Volumen Wassers verdünnt, wenn es nöthig ist filtrirt, und in einer flachen

¹⁾ Jahresbericht VII, 126.

Schale der Lust ausgesetzt. Nach einiger Zeit, bei kleineren Mengen nach 2 bis 3, bei größeren, z. B. 4 Pfund des aufgelösten Schwefels, in 8 bis 10 Tagen, fängt sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit eine graphitähnliche Vegetation an zu bilden, welche sich bald zu größeren, zusammenhängenden Schuppen vereinigt, die bei gelinder Erschütterung der Schale zu Boden sinken. Wenn diese Abscheidung nicht mehr zunimmt, so wird die Flüssigkeit abgegossen und die niedergefallenen Blätter ausgewaschen. Dieselben sind gewöhnlich fast ganz reines Selen. Zuweilen fällt aus der selenhaltigen Schwefelleberauflösung anfänglich eine leichte, flockige, schwarze Substanz heraus. Dieses ist Kohle. Es ist sehr leicht. sie von dem Selen zu unterscheiden, und bevor dieses sich abzusondern anfängt, durch Filtriren zu beseitigen. Lässt man nach Abscheidung des Selens die Flüssigkeit noch einige Tage länger an der Luft stehen, so bildet sich auf ihrer Oberfläche eine feuerrothe, theils pulverige, theils blättrige Absonderung, welche eine Verbindung von Schwefel mit ein wenig Selen ist.

Um das zuerst erhaltene Selen von einem geringen Rückhalte von Schwefel zu befreien, kann man dasselbe entweder noch einmal auf die angezeigte Art mit ätzender Kalilauge behandeln, aus welcher es sich in 2 bis 3 Tagen an der Luft vollkommen rein abscheidet, oder es auf die bekannte Art mit Salpetersalzsäure oxydiren, und aus der entstandenen Auflösung durch schweflichtsaures Ammoniak niederschlagen. Im erstern Fall bleibt eine geringe Menge von Selen in der kalihaltigen Flüssigkeit aufgelöst, als selenichte Säure. Dieser Verlust ist jedoch sehr gering. Bei einem, in der Absicht ihn zu bestimmen, angestellten Versuche, schied sich von 1 Gramm in Aetzkali aufgelösten reinen Selens in 2 Tagen 0,955 Gr. aus. - Auf ähnliche Art kann aus der erwähnten rothen Verbindung von Schwefel und Selen das letztere leicht dargestellt werden. Bei meinen Versuchen lieferte



Lässt man die Auflösung, aus welcher sich das Seund jene rothe Verbindung ausgesondert haben, noch igere Zeit, z. B. 6 bis 8 Wochen der Luft ausgesetzt iben, so scheidet sich bei allmäliger Oxydation der hwefelleber zuerst ziemlich reiner, und endlich wierum selenhaltiger, graulich gefärbter Schwefel aus. Die raus zu gewinnende Menge von Selen ist zwar sehr ling, kann aber doch noch mit Vortheil durch Wietholung der Operation mit Kali ausgezogen werden. letzt bleibt in der Flüssigkeit noch eine sehr geringe nge von Selen aufgelöst. Man kann dieselbe gewin-, indem man das Kali mit Salzsäure sättigt, und den ausscheidenden Schwefel der Behandlung mit ätzenh Kali wie Anfangs unterwirft. Man wird aber finh dass die geringe Menge, welche auf diese Art noch vonnen werden kann, die Arbeit nicht lobut.

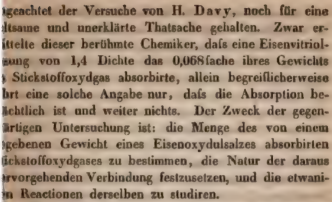
Durch besondere Versuche habe ich die nach dem chriebenen Verfahren aus dem selenhaltigen Schlamm gewinnende Menge von Selen vergleichungsweise mit wirklich darin enthaltenen bestimmt, und dabei geden, daß 100 Theile des daraus abdestillirten Schwedurch Oxydation mit Salpetersalzsäure und Fällen Auflösung mit schweflichtsaurem Ammoniak, unter vendung aller bekannten Vorsichtsmaßregeln, 6,74 m liefern, dagegen nach dem oben mitgetheilten Veren, wenn die nach der Ausscheidung der rothen bindung noch außgelöst bleibende Menge außgeopfert d, 6,1 gewonnen wird. Ich glaube, daß der geringe lust durch die größere Einsachheit der Methode ert wird.

Der beim Abdestilliren des Schwefels und dem sealtigen Schlamme bleibende schwarze pulverige Rückd enthält noch eine geringe Menge von Selen. Er besteht, der Hauptmasse nach, aus kieseligem Sande, Kohle, Blei (an welches wohl zunächst das darin noch enthaltene Selen gebunden seyn möchte), Kalk, Eisen, Thonerde, Schwefel. Am bequemsten gewinnt man das Selen aus denselben, indem man 1 Theil desselben mit 1 Theil Salpeter und 2 bis 3 Theilen Kochsalz in einem Tiegel so lange erhitzt, bis die schwarze Farbe zerstört, und eine röthlich gelbe an deren Stelle getreten ist, wozu eine kaum anfangende Glühhitze hinreicht. Die kaltgewordene Masse wird mit Wasser ausgezogen, und die Auflösung so lange mit Salzsäure gekocht, bis die Salpetersäure zerstört ist, worauf sich das Selen durch fortgesetzte Digestion mit schweslichtsaurem Ammoniak abscheiden läst. Die Ausbeute ist aber immerhin sehr gering. Sie betrug bei meinen Versuchen 1 bis 11 Proc. jenes Destillationsrückstandes.

Um endlich das auf die beschriebene Art erhaltene Selen in zusammenhängender Form und von der eingemengten Kohle, wenn solche nicht aus der Kalistissigkeit durch Absiltriren getrennt wurde, besreit zu erhalten, darf es nur in einer kleinen Retorte der Destillation unterworfen werden. Ist jene kohlige Substanz noch dabei, so bekommt man bei dieser Destillation zuerst eine geringe Menge einer ammoniakalischen Flüssigkeit, welche vielleicht auf thierischen Ursprung jener Kohle schließen läst, dann solgt das Selen von einer Spur selenichter Säure begleitet, und im Rückstand bleibt die Kohle.

V. Ueber die Wirkung des Sticktoffoxydgases auf Eisenoxydulsalze; von Hrn. Eugène Peligot.

Die zuerst von Priestley wahrgenommene Absorption des Stickstoffoxydgases durch die Eisenoxydulsalze wird,



Alle löslichen Eisenoxydulsalze, ohne Ausnahme, beiten, wenn sie aufgelöst sind, die Eigenschaft, bei ihrer erührung mit Stickstoffoxydgas, eine bestimmte Menge esselben zu verschlucken. Die Sänre des Salzes übt einen Einfluss auf die Verbindung, und die absorbirte lenge ist proportional der Base. Diese Menge wurde twohl dem Volum als dem Gewichte nach bestimmt. In Bestimmung der Absorption, dem Volumen nach, urden graduirte Glocken, trockenes Gas, wohl krystaliste Salze und ein durch Kochen möglichst von Luft afreites Wasser angewandt.

Um direct das Gewicht des absorbirten Gases zu estimmen, bediente man sich des Apparats, welchen dr. Liebig bei Pflanzenanalysen zur Wägung der Kohnsäure anwendet 1). Nachdem der leere Apparat gefügt worden, wurde eine gewisse Menge trocknen und tystallisirten Salzes hineingeschüttet, er dann wieder gefügt, eine zweckmäßige Menge Wasser hinzugeschüttet, nd er nun zum dritten Mal gewägt. Dann wurde ihm tittelst einer Kautschuckröhre eine Woulf'sche Flasche ngefügt, aus welcher man trocknes Stickstoffoxydgas utwickelte. Aus einer mit dieser Flasche verbundenen buelle von Schweschwasserstoff füllte man die Apparate 1) S. Annal. Bd. XXI. Tas. I. Fig. 2.

mit diesem Gase, um die Bildung der Untersalpetersäure zu verhindern; wenn die Luft ausgetrieben war, entfernte man das Schwefelwasserstoffgas, und fing dann erst mit der Entwicklung des Stickstoffoxydgases an. Erst nach langer Zeit war die Absorption vollständig, dabei färbte sich die Flüssigkeit immer mehr und mehr, und zuletzt ward sie intensiv schwarz. Da indess der Ueberschuss des Gases Wasserdampf mit sich fortführte, so liefs matt es, che es in die freie Lust ging, durch eine gewogene Röhre mit Chlorcalcium streichen, wo es das aus der Salzlösung fortgenommene Wasser absetzen mußte. Nach Beendigung der Absorption wurde der Apparat und das Chlorcalcium · Rohr mit tarirten Wachskügelchen verstöpselt, um den Einfluss der Lust sowohl von der im Apparat befindlichen Atmosphäre als auch von der Salzlösung abzuhalten. Man wägte, und die Gewichtszunahme gab das Gewicht des absorbirten Gases.

Nach diesem Verfahren erhielt man mit schwefelsaurem Eisenoxydul und Eisenchlorür folgende Resultate:

Schwefelsaures Eisenoxydul,

I. 3,34 Grm. = 2 Grm. wasserfr. Salz absorb. 138 C. C. Gas 1)

1 Grm. - - also 69 C.C. -

II. 1 Grm. = 0,581 G. - absorb. 40,9 C.C.

. 1 Grm. - - also 70,3 C.C. -

III. 2,846 G.=1,236 G. - absorb. 87,1 C.C. - also 70.4 C.C. -

Eisenchlorar.

IV. 0,9 Grm. absorbirt. 68 C.C. — 1 Grm. also 75 C.C.

V. 1,807 krystall. Chlorür = 1,145 Grm. wasserfr. absorbirt. 90 C. C. — 1 Grm. wasserfr. Chlorür, also 75 C. C.

VI. 0,812 Grm. wasserfr. Chlorür absorb. 66,8 C. C. — 1 G. also 74 C. C.

Nach gemachten Correctionen wegen der Temperatur, des Drucks und des Wasserdampfs.

In dem Apparate des Hrn. Liebig war die Abprotion folgende:

Krystallisirtes schwefelsaures Eisenoxydul.

7II. 2,964 Grm. Salz = 1,71 Grm. wasserfr. Salz absorb.
0,157 Grm. = 116 C.C. Gas, also 1 Grm. 66,8 C.C.
oder 9,1 Gewichtsprocente.

III. 4,2 Grm. Salz absorb. 0,215 Grm. oder 159 C.C., also 1 Grm. Salz 65,1 C.C.

Angenommen, dass 1 Atom trocknes schwefelsaures Esenoxydul oder Eisenchlorür (worin ein Atom oder 00 Sauerstoff, oder 442 Chlor) ein Atom Stickstoffsydgas, worin 50 Sauerstoff, absorbire, findet man durch echnung, dass die Absorption betragen müste:

für 1 Grm. trockn. schwefels, Eisenoxydul 66,7 Cubikentimeter oder 9,0 Gewichtsprocente,

für 1 Grm. trockn. Eisenchlorür 71,1 Cubikcentimeter Jer 10,7 Gewichtsprocente,

welche Resultate mit denen der Versuche übereinimmen.

Diess ist nicht ganz der Fall mit der in Volumen haltenen Absorption; bei ihr giebt der Versuch gegen e Rechnung einen kleinen Ueberschus; dieser rührt des von der wohlerwiesenen Eigenschaft dieser Verndung her, das sie, wenn sie nach ihrer Sättigung mit nem Ueberschuss von dem Gase in Berührung bleibt, werstoff auf Kosten des Stickstoffoxydgases absorbirt, in das Eisen in Oxyd zu verwandeln.

Das von den genannten Lösungen absorbirte Stickoffoxydgas ändert seine Natur nicht; das Eisensalz bleibt
eständig im Zustand des Oxyduls, und man kann es
rrch Erwärmung wieder erhalten, wie es angewandt
ar. Zwar bildet sich ein wenig Eisenoxyd und es entickelt sich ein wenig Stickgas, allein diese partielle Zertzung rührt von dem außerordentlichen Desoxydationsrmögen des Eisenoxyduls her, und gehört nicht zu den
härirenden Eigenschaften der Verbindung. Was fer-

ner beweist, dass das Eisensalz seinen Zustand nicht ändert, ist, dass, wenn man die Lösung im Vacuo eindampst, alles Stickstoffoxydgas entweicht, und reines Eisenoxydulsalz unverändert zurückbleibt.

Es muss hinzugesügt werden, dass Kaliumeisencysnür kein Berlinerblau mit dieser Verbindung giebt. Es bildet sich vielmehr ein eigenthümlicher, röthlich brauner, slockiger Niederschlag, in welchem alles Stickstoffoxydulgas mit niedergerissen wird. Denn wenn man den Versuch unter einer graduirten Glocke, in Gegenwart eines Ueberschusses von dem Gase, anstellt, ändert dieses sein Volum nicht; das neue Cyanür ist übrigens sehr wenig beständig, denn an der Lust wird es augenblicklich zu Berlinerblau.

Phosphorsaures Natron, so wie überhaupt alle Salze, welche durch Doppelzersetzung zu unlöslichen Niederschlägen mit den Eisenoxydulsalzen Anlaß geben, bilden, wenn letztere Salze mit Stickstoffoxydgas gesättigt sind, Verbindungen, in welchem das gesammte Gas gebunden zurückbleibt. Der vom phosphorsauren Natron gebildete Niederschlag ist röthlich braun; an der Luft blaßt er aus und geht in phosphorsaures Eisenoxyd über.

Die merkwürdige Instabilität dieser Verbindungen macht es besonders schwer, ihr Verhalten gegen Alkalien zu studiren. Im Moment, wo man Alkali hinzusetzt, sieht man einen grauweißen Niederschlag entstehen, der, wie das Eisenoxydulhydrat, bald in ein bläuliches Grün und Gelb übergeht, und zugleich entwickelt sich Stickgas. Wahrscheinlich schlägt sich anfangs das Stickstoffoxydgas in Verbindung mit dem Eisenoxydul nieder, allein die sehr ephemere Verbindung zersetzt sich im Augenblick unter Bildung von Eisenoxyd. Es bildet sich übrigens weder ein salpetersaures noch salpetrigsaures Salz der angewandten Base.

Bei Erwägung dieser Reactionen könnte man glauben, dass in diesen Verbindungen das Stickstoffoxyd eine ähnliche Rolle wie der Sauerstoff spiele; wenigstens ist gewifs, dass das Stickstoffoxyd, welches in diese Verbindung eingeht, genau die Menge Sauerstoff enthält, welche zur Umwandlung des Eisenoxyduls im Oxyd erfordert wird; auch ist nicht weniger gewifs, dass das Stickstoffoxyd daraus durch verschiedene Fällmittel in Gestalt eines unlöslichen Salzes niedergeschlagen werden kann; und dass es selbst das Eisenoxydul in seiner Fällung begleitet. Beschränkt man sich demnach auf diese Thatnachen, so sieht es aus, wie wenn das Eisenoxydul sich mit dem Stickstoffoxyd zu einer neuen Base verbinde. Betrachtet man aber diese Verbindung als eine Base, so müste sie z. B. mit der Schweselsäure, wenn die gewöhnlichen Gesetze gültig bleiben, ein Salz bilden, in welchem der Sauerstoff der Säure zu dem der Base =3:1.5 ware, also ein basisches Salz. Diese Betrachtung veranlasste den folgenden Versuch. Zu schwefelsaurem Eisenoxydul wurde soviel Schwefelsäure hinzugefügt, dass der Sauerstoff dieser letztern zu der der Base in demselben Verhältniss stand, wie in den neutralen schweselsauren Salzen 1). Die so vorbereitete Lösung absorbirte indess genau dieselbe Menge Stickstossoxydgas als die neutrale Lösung, und die äußere Beschaffenheit und die Instabilität der Verbindung hatten sich dadurch um nichts geändert. Ist nun im letztern Fall die Schwefelsäure wirklich durch einen Theil des Stickstoffoxydgases gesättigt? und ist diess die wahre neutrale Verbindung, jenes nur ein basisches Salz?

Das einzige Mittel, um diese Aufgaben zu lösen, war der Versuch ein krystallisirtes Produkt zu erhalten. Es wurden mehre Versuche in dieser Beziehung angestellt. Da es nöthig war, die Luft abzuhalten, und doch eine

¹⁾ Soll unstreitig heifsen: dass der Sauerstoff der Säure zu der der Base, wenn diese sich vollständig oxyditen würde, in gleichem Verhältnisse stände, wie in den neutralen schweselsauren Oxydsalsen.

P.

freiwillige Abdampfung anzuwenden, so liefs man unter einer Glasglocke eine mit Gas gesättigte Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul lange Zeit neben zerstückeltem Chlorcalcium stehen, so daß es das überschüssige Stickstoffoxydgas unaufhörlich trocknen und dadurch das Wasser der Lösung absorbiren mußte, ohne mit dieser in Berührung zu kommen. Bei einer gewissen Stufe der Concentration ging indeß das in der Verbindung enthaltene Eisenoxydul durch Zersetzung des Gases, welches es absorbirt hatte, in Eisenoxyd über, so daß das getrocknete Produkt nun aus basisch schwefelsaurem Eisenoxyd bestand. Es würde demnach eben so schwierig seyn, diese Verbindung krystallisirt zu erhalten, als das salpetersaure Eisenoxydul mittelst Eisen und Salpetersäure.

Es wurde versucht, ob nicht andere Metalllösungen ähnliche Reactionen wie die Eisensalze mit dem Stickstoffoxydgas gäben, und dabei folgende Resultate erhalten.

Das Gas wurde vom Zinnoxydchlorür und salpetersauren Quecksilberoxydul absorbirt, allein die Produkte waren ganz anders, hatten keine Aehnlichkeit mit den vorhergehenden. Das Zinnchlorür zersetzte das Stickstoffoxydgas, und nahm ihm die Sauerstoffmenge, welche es nöthig hat, um in Zinnoxyd überzugehen. Eine Auflösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul mit Stickstoffoxyd stehen gelassen, setzte nach einiger Zeit ein krystallisirtes Salz ab; es bildete sich salpetrigsaures Quecksilber (hyponitrite) und da diefs Salz weit weniger löslich als das salpetersaure Oxydul ist, die Einwirkung auch stufenweis geschab, so setzte es sich krystallirt ab. In diesem Fall ward das Gas ohne Rückstand in großer Menge absorbirt.

Aus der Gesammtheit dieser Thatsachen über die Einwirkung des Stickstoffoxydgases auf die Eisensalze kann man schliefsen, dass diese Einwirkung eine ganz specifische ist, und kein Analogon in der Mineralchemie hat (L'Insitut XXI. p. 182.).

VI. Ueber eine Erscheinung bei der Destillation von Salpetersäure und von Chlorwasserstoffsäure; von C. VVittstock.

Bei der Destillation größerer Mengen von Salpetersäure und auch von Chlorwasserstoffsäure habe ich immer eine Erscheinung beobachtet, welche die Operation sehr häufig misslingen macht, und welche ich in keinem Lehrbuche der Chemie erwähnt finde. - Destillirt man ein Gemenge von Salpeter und englischer, mit einem Drittel ihres Gewichts an Wasser verdünnter Schwefelsäure, und zwar in solchem Verhältnifs, dass die Säure mit dem Kali des Salpeters doppelt schweselsaures Kali bilden kann, so tritt, wenu die bis dahin klare Mischung in der Retorte anfängt trübe und milchig zu werden. plötzlich eine sehr rasche Entwicklung von Salpetersäure ein, wobei die Flüssigkeit aus einem ruhigen Kochen in ein stürmisches Aufwallen übergeht. Während dieses Vorgangs, welcher nur wenige Minuten dauert, setzt sich in der Retorte eine große Menge festen Salzes ab. Dieser Umstand verursacht häufig ein Zersprengen der Retorte, wenn dieselbe nicht zur rechten Zeit abgekühlt wird. Etwas Achuliches findet bei der Destillation von Chlorwasserstoffsäure statt. Hat man Kochsalz mit soviel englischer Schwefelsäure übergossen, als nothwendig ist, um dasselbe in saures schwefelsaures Natron zu verwandeln, so tritt, wenn dasselbe sich in sester Form auszuscheiden beginnt, ebenfalls plötzlich eine rasche Entwicklung von Chlorwasserstoffgas ein.

Beide Erscheinungen sind offenbar die Folge der sehr starken Wärmeentwicklung, welche bei der plötz-

lichen Krystallisation der sauren schweselsauren Salze statt findet; auch mögen die Salze auf ähnliche Art die Gase ausscheiden, wie es seste Körper überhaupt in andern Fällen thun. Man vermeidet die unangenehmen Folgen dieser Erscheinung, wenn man um die Zeit, da sie sich einstellt, sehr schwach seuert. Hat man 20 Pfund Salpeter oder Kochsalz genommen, so sind zur vollständigen Zersetzung desselben etwa 20 Stunden ersorderlich, und der Punkt, da sich das Salz ausscheidet, und man also schwach seuern muß, tritt nach ungefähr 13 Stunden ein.

VII. Ueber die Bildung der Essigsäure auf unorganischem VVege.

Bekanntlich hat man sich schon mehrmals bemüht. Essigsäure auf sogenanntem unorganischem Wege zu erzeugen. Einen neueren Versuch dazu hat Hr. Matteucci gemacht. Die Essigsäure, im concentrirtesten Zustande, $C_4H_6O_3+H_2O=C_4H_8O_4$ als eine Verbindung vom Kohlenoxyd (C_4O_4) und Wasserstoff (H_5) ansehend, leitete er das erstere Gas in Wasser, worin feinzertheiltes Kupfer suspendirte; er vermuthete, das Kupfer werde sich auf Kosten des Wassers oxydiren, und der frei gewordene Wasserstoff sich mit dem Kohlenoxyd zu Essigsäure verbinden. Wirklich will er auch nach einiger Zeit eine blaue Auflösung von essigsaurem Kupferoxyd erhalten haben. (Ann. d. ch. et ph. 52, 134.) - Hiegegen bemerkt Berzelius (Jahresb. XIII, 223.) erstlich, dass bei diesem Versuch höchstens ein unlösliches basisches Salz entstehen könne, da sich gegen 1 At. gebildeter Essigsäure stets 4 At. Kupfer oxydiren müßten, zweitens aber auch, dass er den Versuch durchaus ohne allen Erfolg wiederholt habe.

DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI

VIII. Ueber das Dickflüssigwerden des geschmolzenen Schwefels; von J. Osann.

La ist eine bekannte und oft beschriebene Thatsache, dass der geschmolzene Schwesel bei fortgesetzter Erhizzung dickflüssig und zähe wird, und beim Erkalten in den Zustand der Dünntlüssigkeit übergeht, in welchem er eine Zeitlang verbleibt, bevor er erstarrt. Diese Erscheinung scheint mit unserer Wärmelehre nicht in Einklang gebracht werden zu können, da eine Flüssigkeit, bei erhöhter Temperatur, durch die Ausdehnung dünnflüssiger, und bei erniedrigter dickflüssiger werden müßte. Dieselbe Erscheinung zeigen auch einige Salzauflösungen 1). Von diesen habe ich in einigen Aufsätzen, welche schon vor mehreren Jahren in diesen Annalen und in Kastner's Archiv bekannt gemacht worden sind, gezeigt. dass die Ursache ihres Gerinnens in der Wärme und Flüssigwerdens in der Kälte, in einer durch die Temperatur veränderten chemischen Verwandtschaft ihrer Bestandtheile zu setzen ist, welche eine Zersetzung der Flüssigkeit zu Folge hat. Es bleibt also nur noch der Schwefel als Ausnahme übrig. Aber auch diese Ausnahme verliert als Einwendung gegen die bisherige Theorie der Wärme dadurch, dass die Einsachbeit des Schwefels nicht als absolut anzunehmen ist. Ich meine hiermit nicht. dass man die Zusammengesetztheit desselben für wahrscheinlicher halten solle, als die anderer Körper, sondern dass man von ihr nicht als von etwas Unumstösslichen ausgehen könne.

¹⁾ In neuester Zeit hat auch Savart beobachtet, dass das Wasser ein Maximum und ein Minimum der Klebrigheit besitat.

S. diese Annal. Bd. XXIX. S. 361.

P.

Es ist jedoch nicht nöthig, auf diese Weise die gegenwärtige Wärmclehre gegen diese einzige Ausnahme in Schutz zu nehmen. Noch innerhalb des Gebietes der Physik finden sich Gründe, welche uns diese Erscheinung als Ausnahme verschwinden lassen. Soll nämlich diese Erscheinung wirklich im Widerspruch mit dem Gesetz der Ausdehnung der Körper durch die Wärme seyn, so muss gezeigt werden, dass das Dicktlüssigwerden des geschmolgenen Schwefels wirklich die Folge einer Zusammenziehung des flüssigen Schwefels bei erhöhter Temperatur ist. Diess ist es aber gerade, was nicht statt findet. Nimmt man eine an einem Ende zugeschmolzene Glasröhre, bringt bierin Schwefel und setzt ihn, nachdem er geschmolzen ist, einer zunehmenden Temperatur aus, so sieht man deutlich, dass er sich sortwährend ausdehnt. und beim Dickflüssigwerden das Maximum seiner Ausdehnung erreicht. Ebenso gewahrt man ein Zusammenziehen beim Erkalten. Um diese Beobachtung in die Form eines Versuchs zu bringen, verfuhr ich folgendermassen.

Es wurde eine an einem Ende verschlossene Glasröhre von 1" Durchmesser und 8" Höhe in einen mit Sand gefülltem Platintiegel gesteckt, so dass die Hälfte davon bedeckt war. In dieser wurde Schwesel zum Schmelzen gebracht, und in den flüssigen Schwefel ein zu diesem Versuch eingerichtetes Aräometer von Glas, von der gewöhnlichen Form, dessen oberer Theil in einem Glascylinder besteht, eingelassen. Mit dem Erhitzen des Schwefels wurde fortgesahren, bis das Aräometer, welches fortwährend sank, seinen Stand nicht mehr veränderte. Der Schwefel war braun und dickflüssig, und es zeigten sich in ihm Blasen, welche als Beweis dienen können, dass er zu sieden ansing. Es wurde jetzt gemessen, um wieviel der Glascylinder des Aräometers über den Rand der Glasröhre hervorragte. Hierauf wurde die Glasröhre aus dem Sande genommen, und aufrecht

zum Erkalten hingestellt. In dem Maaße, als er jetzt erkaltete und dünnflüssiger wurde, stieg das Aräometer. Als der geschmolzene Schwefel am Boden der Röhre zu erstarren anting, wurde der nunmehrige Abstand der Spitze des Aräometers von dem Rande der Röhre gemessen, und somit das Verhältniß der Dichtigkeiten gefunden. Zwei Versuche güben folgende Resultate:

1) der Stand des Aräometers über dem äußeren Rand der Glasröhre im Zustande des Maximums der Dickstüssigkeit des Schwefels war 2" 10",5, und nach dem Erkalten 3" 7",5, Zahlen, welche einem Verhältnisse von 27: 31 entsprechen.

2) Stand des Aräometers vor dem Erkalten 2" 3", und nach dem Erkalten 3" 1",5, entsptechend einem Verhältnisse von 27:37,5.

Von diesen zwei Versuchen halte ich den letzten für den gelungneren. Die stattgefundene Differenz zwischen beiden Versuchen hat darin seinen Grund, dass bei der großen Zähigkeit des dickslüssigen Schwefels das Steigen und Fallen des Aräometers bei weitem schwieriger vor sich geht, als es bei andern Flüssigkeiten der Fall ist.

Aus diesen Versuchen geht nun unläugbar hervor, dass die dickslüssige Beschassenheit des geschmolzenen Schwesels, oder das sogenannte Erstarren desselben, nicht von einer Contraction durch die Wärme abzuleiten ist. Es geht serner daraus hervor, dass Zähigkeit und Dichtigkeit einer Flüssigkeit in keinem unmittelbaren Verhältnisse zu einander stehen, wie diess auch bei andern Flüssigkeiten leicht nachweisbar ist. Es fällt daher diese einzige noch vorhandene Ausnahme hier weg, wobei ich noch bemerke, dass das Gerinnen des Eiweisses nicht hieher zu rechnen ist, weil beim Erkalten desselben kein Wiederstüssigwerden statt findet.

Um das Eigengewicht des geschmolzenen Schwefels in diesen zwei Zuständen zu bestimmen, verfuhr ich folgendermaßen: Es wurde das Gewicht des Aräumeters

genommen, und zu 19,27 Grmm. gefunden. Hierauf wurde in eine Cubikcentimeterröhre Wasser gegossen. Das Volum desselben betrug 155 C. C. Es wurde jetzt das Aräometer soweit eingelassen, daß sein Stand dem entsprach, welchen es im dickflüssigen Schwefel eingenommen hatte. Das Wasser war hierdurch auf 166 gestlegen. Als dasselbe so weit gehoben ward, dass sein nuemehriger Stand dem entsprach, welchen es im dünnflüsigen Schwefel eingenommen hatte, gab es die Wasserhöhe zu 165 C. C. Demnach beträgt das Volumen des durch das Aräometer verdrängten geschmolzenen Schwefels im dickflüssigen Zustande 11, im dünnflüssigen 10 C.C. Und hiernach ist das Eigengewicht des geschmolzenen Schwefels in ersterem Zastande 1,751, im letztern 1,927. Diese Angabe weicht wenig von denen des Eigengewichts des festen Schwefels ab, welche zwischen 1,98 und 2,00 lie gen. Es war diess zu erwarten, da diese Bestimmung für den Moment gilt, bei welchem der Schwefel zu erstarren anfängt. Zugleich geht daraus bervor, dass beim Erstarren keine einigermaßen beträchtliche Ausdehnung des Schwefels statt findet.

Die früher von mir untersuchten gerinnenden Flüssigkeiten gewinnen jetzt nach der Entdeckung der Isomerie ein neues Interesse, da sie offenbar schöne Beispiele von durch Wärme bewirkten metamerischen Modificationen abgeben. Von ihnen dürfte besonders die Verbindung von weinsteinsaurem Kalk mit Natron oder Kali hervorzuheben seyn. Bei gewöhnlicher Temperatur ist die Verbindung ein basisches Salz, bestehend aus 1 At. Weinsteinsäure, 1 At. Kalk und 1 At. Kali oder 1 At. Natron. Bei einer Temperatur, welche zwischen 70 bis 80° R. liegt, wird sie zersetzt. Das Alkali hat jetzt eine größere Verwandtschaft zur Weinsteinsäure, und entzieht dem weinsteinsauren Kalk 2 At. Weinsteinsäure, wodurch basischer weinsteinsaurer Kalk; bestehend aus 1 At. Säure und 3 At. Kalk, ausgeschieden

In der Ausscheidung dieses Salzes, welches eine voluminöse Masse ausmacht, besteht das Gerinnen. Erkalten treten die früheren Verwandtschaftskräfte ler ein, es entsteht einfacher weinsteinsaurer Kalk, iher sich nun wieder in dem Kali oder Natron aufbrückt man durch W ein Atom Weinsteinsäure so lässt sich die Erscheinung des Gerinnens durch Formel darstellen:

 $3 W \dot{C} a \dot{K} = W \dot{C} a^3 + W^2 \dot{K}^8.$

Ueber einige Erscheinungen bei der Bewegung von Flüssigkeiten; beobachtet von Hrn. E. F. Thayer.

Verfasser, weiland Zögling der polytechnischen de in Paris, hat Flüssigkeiten in verschiedene Bewegen versetzt, und dabei Erscheinungen beobachtet, die der bisherigen Theorie im Widerspruch stehen. Er bt, dass man diese in zwei Punkten modificiren müsse, lich: 1) durch Hinzuziehung neuer mechanischer Betungen beim Studium der hydrostatischen und hydromischen Gesetze, und 2) durch Einführung eines neuen chemischen Elements, welches bisher in dieser Theorie achläsigt ward: der verschiedenen Natur der Flüssigkei-Die von Hrn. Thayer beobachteten Erscheinungen und die Rotationsbewegung um die Axe Gefäses, eines Cylinders mit kreisrunder Grundsläche.

1) Erscheinungen bei der Pendelbewegung. — Sind Flüssigkeiten über einander gelagert in einem Ge, dem man eine Pendelbewegung giebt, so bemerkt , dass die Obersläche, in Bezug auf das Gesäs, beip fest und gegen den Radius des Pendels senkrecht

bleibt, dass aber die Trennungsstäche beider Flüssigkeiten keineswegs der Oberstäche parallel bleibt, sondern eine sehr merkliche Oscillationsbewegung annimmt. Sie neigt sich, in Bezug auf die Oberstäche, so dass die Schicht der obern Flüssigkeit abwechselnd an der einen Seite des Gesäses dünn, und an der andern dick wird. So lange die Pendeloscillation langsam ist und wenig Amplitude hat, bleibt diese Trennungsstäche beinahe eben: so wie aber diese Bewegung rasch wird, und eine große Amplitude erreicht, sieht man sie eine krumme Gestalt annehmen, die sowohl mit der Natur der Flüssigkeiten als auch mit deren respectiven Dichtigkeiten und Mengen variirt.

Die Bewegung der Trennungsfläche geschieht nicht immer in demselben Sinne. Ist die Oscillation klein und die Bewegung langsam, so sieht man die Trennungsfläche an der Seite, wohin das Pendel geht, sich der Oberfläche nähern. So erreicht die obere Schicht das Minimum ihrer Dicke an der linken Seite, sobald das Gefäs an der linken Gränze seiner Oscillation angelangt ist, und umgekehrt an der rechten Seite, wenn dieses die rechte Gränze erreicht.

Wenn aber die Oscillation an Amplitude und Schnelligkeit zunimmt, tritt das Minimum der Dicke der obern Schicht später ein. Dann findet diess Minimum nicht mehr an der Gränze der Oscillation statt, sondern etwas später, wenn das Gefäs schon wieder rückgängig geworden ist. Zuletzt stellt es sich erst im Momente ein, wenn das Gefäs an der entgegengesetzten Gränze seiner Oscillation angelangt ist. Wenn demnach die Bewegung sehr rasch ist, senkt sich die obere Flüssigkeit auf der Seite, wohin das Pendel geht, während, wenn die Bewegung langsam geschieht, die untere Flüssigkeit an dieser Seite steigt.

Ist die Oscillation sehr groß, so verläßt die leichtere Flüssigkeit zum Theil die Oberfläche, und wird da-

elbst durch die schwerere ersetzt. Erreicht das Pendel pr die oberhalb des Centrums liegende Vertikale, so efindet sich die schwerere Flüssigkeit gänzlich an der Oberfläche, und die leichtere Flüssigkeit am Boden des lefäses. Steigt das Pendel an der andern Seite herab, o nehmen die Flüssigkeiten, indem sie ihre Bewegung ortsetzen, allmälig ihre ursprünglichen Orte wieder ein lei diesem vollständigen Umlauf bleibt die Oberfläche ist, so dass die Flüssigkeiten, indem sie übereinander Inweggleiten, sich in einem verschlossenen Gesäse zu efinden scheinen.

Wenn drei und mehre Flüssigkeiten übereinander elagert sind, so sieht man die Trennungsflächen sich och denselben Regeln, wie bei zwei Flüssigkeiten, beingen; so dass sie einander fast parallel bleiben. Ist ides die Bewegung sehr rasch, so berühren sie einander bisweilen zuletzt an der Seite, und man sieht die lüssigkeiten, welche durch eine dazwischen liegende chicht getrennt waren, in einander sließen.

Wenn eine einzige Flüssigkeit oscillirt, giebt es in rem Innern analoge Ströme, wie die, welche sich bei chren Flüssigkeiten durch die Bewegungen der Treningsflächen kund geben. Der obere Theil der Flüssigfit bewegt sich im gleichen Sinne mit dem Pendel, der Itere Theil dagegen im entgegengesetzten. Diess sieht an, wenn man leichte, schwebend bleibende Körper in Flüssigkeit schüttet.

2) Erscheinungen bei der Rotationsbewegung. — Venn man ein Gefäß, das übereinander liegende Flüscheiten enthält, sich um seine Axe drehen läßt, nimmt e Oberstäche immer eine concave Gestalt an; allein krümmung derselben variirt mit der Natur der Flüscheiten.

Was die Trennungsslächen betrifft, so sind sie zueilen concav, zuweilen convex. Die Gestalt, welche annehmen, hängt nicht bloss von den respectiven Dichtigkeiten und Mengen der Flüssigkeiten ab, sondern auch von deren Natur. Wenn die Bewegung an Schnelligkeit zunimmt, geht die Convexität auch in Concavität über.

Beispiele: Oel auf Wein oder Wasser gebracht, giebt eine convexe Trennungsfläche. Diese Fläche tangirt zuletzt die Oberfläche, welche concav ist, und darauf schneidet sie letztere, so dass das Oel nur einen Ring bildet, und der Wein die Mitte der Oberfläche einnimmt. Wird die Bewegung ausserordentlich groß, so geht die Trennungsfläche zuletzt aus dem Convexen in das Concave über, und die Oberfläche, die ihrerseits auch sehr concav ist, besteht nur aus Oel.

Terpenthinöl auf Wein gebracht, giebt bei der Pendelbewegung eine ungemein unruhige Trennungsfläche. Bei der Rotationsbewegung beugt sich die Oberfläche wie die Trennungsfläche nur sehr schwierig. Ist die Bewegung langsam und die Menge des Oels gering, so erhält man eine schwache Convexität, welche, so wie die Rotation rascher wird, gleichfalls in eine, obwohl schwache Concavität übergeht.

Oel, gegossen auf wäsrigen Weingeist (melange alcoolique), von dem es in der Dichtigheit nur außerordentlich wenig abwich, giebt eine starke Convexität. Ist der Dichtigkeitsunterschied auch noch sehr klein, aber von entgegengesetzter Art, so daß das Oel sich unter dem Weingeist besindet, so erhält man eine starke Concavität.

Als Oel und Weingeist, von gleicher Dichte genommen, und nacheinander in gleicher Menge unter eine gleich dicke Schicht von Terpenthinöl gebracht wurden, gab, bei durchaus gleicher Rotationsbewegung, in beiden Fällen das Oel eine sehr starke, und der Weingeist eine sehr schwache Concavität. Und dennoch gab es in diesen beiden Fällen keinen andern Unterschied, als den

m der Natur und gegenseitigen Affinität der Flüssigüten abhängigen.

Schichtet man drei Flüssigkeiten übereinander, so halten die Trennungsflächen die Gestalten, welche sie I zwei Flüssigkeiten angenommen hatten. Sind z. B. cohol, Oel und Wasser aufeinander gelagert, so hat S Oel oben eine concave und unten eine convexe berfläche, und diese Flächen nähern sich, wenn die Rotionsbewegung schneller wird, so dass dann Alcohol d Wasser einander berühren, und nur durch ein Oelntchen getrennt sind. Fügt man noch Terpenthinöl hzu, so bleiben die Trennungsslächen def drei vorhernannten Flüssigkeiten fast unverändert; die zwischen m Alcohol und dem Terpenthinöl ist concav, und wird bei erhöhter Rotationsgeschwindigkeit in dem Grade, Is sie die Mitte der unteren Trennungssläche zwischen an Alcohol und dem Olivenöl, folglich auch die, diese tztere tangirende Scheidesläche zwischen dem Alcohol id Wasser berührt.

Es bleiben nun noch, setzt Hr. Thayer hinzu, die scheinungen zu untersuchen, welche übereinander gegerte Flüssigkeiten bei andern Bewegungen, unter ann bei Fortbewegungen in geraden und krummen Lien annehmen. Man muß dann bei allen diesen Begungen die verschiedenen Gestalten der Oberslächen id Trennungsslächen, in Bezug auf die bei jedem Verche stattsindenden Umstände, mit Genauigkeit bestimmen. Der Verfasser hat sich vorgenommen, der Pariser ademie späterbin die Früchte seiner ferneren Unterchungen vorzulegen. Als Commissäre zum Bericht für gegenwärtige Arbeit sind ernannt: die Hil. Gaynassac, Dulong und Hachette (L'Institut No. 21. 179).

X. Ueber den analytischen Ausdruck für die Spannkraft des VVasserdampfs. Aus einem Briefe des Hrn. Biot an die Pariser Academie vom 28sten October 1833.

Es ist mir gelungen, die Spannkraft des Wasserdampfs durch eine sehr einfache Formel auszudrücken, welche die Variationen dieser Kraft von — 20° C. bis + 220° C., d. h. innerhalb des ganzen Temperatur-Intervalls, das die bisherigen Versuche umfafsten, mit eben der Genauigkeit, wie die Beobachtung es gethan, darstellt.

Dieser Ausdruck bezieht sich auf den Logarithmen der Spannkraft und weicht ab von allen bisberigen, besonders für eingeschränktere Temperatur-Intervalle versuchten. Er ist analog den analytischen Ausdrücken, welche die Transmission der Wärme durch feste Körper vorstellen, nur spielt hier die Temperatur die Rolle wie dort die Transmissionszeit. Er verändert seine Form nicht, wenn man den Anfangspunkt auf diesen oder jenen Punkt der Thermometerskale verlegt. Dadurch und durch seine erstaunliche Uebereinstimmung mit den Versuchen, scheint er mir alle Kennzeichen eines physischen Gesetzes zu haben.

Er schliesst vier Constanten ein, welche ich folgendermassen bestimmt habe.

Ich nehme von Hrn. Gay-Lussac's Beobachtungen die bei — 20° C. und die bei + 40° C., und vereinige damit zwei Beobachtungen der Hrn. Arago und Dulong, eine bei 160° und die andere bei 220° C. des Lustthermometers, denn das Gesetz würde seine ganze Einsachheit verlieren, wenn man darin die Unregelmäßigkeiten des Quecksilberthermometers einsühren wollte 1).

¹⁾ Um mir diese Boobachtungen genau für den angegebenen Punkt

Ich verweile bei diesem Genaufgkeitsdetail, weil es geeignet ist, die Folgerungen aus der Formel für einen sogleich anzugebenden Punkt von großer physikalischer Wichtigkeit sicherer zu machen.

Bei Ausdrücken von der Form, welche ich angewandt habe, hängt die Bestimmung der Constanten bekanntlich von der Lüsung einer numerischen Gleichung ab, deren Grad halb so groß ist, als die Zahl dieser Constanten. Allein ich habe bei dieser Operation einen neuen Weg eingeschlagen, welcher, indem er den successiven Einfluss der Data, denen man die Formel appaist, unter einem sehr einsachen Gesichtspunkt darstellt, einzusehen und im Fortgang der Rechnung gewissermaßen abzulesen erlaubt, welchen Grad von Fixität die Resultate erlangen. In dem besondern Fall mit dem Waswerdampf, hat die Endgleichung vom zweiten Grade, die zu lösen ist, zwei Wurzeln von solcher Form, dass die Spannkraft nicht bis in's Unendliche wachsen kann; und man kann ihnen diese Form nicht nehmen, als wenn man io den Beobachtungen ungeheure, mit deren Gesammtbeit durchaus unverträgliche Fehler voraussetzt. Sehr wahrscheinlich, wenn nicht völlig gewise, wird daher die

su verschaffen, verfuhr ich wie die Astronomen, wenn sie unvollkommene Taseln zu berichtigen haben. Zunüchst interpolirte ich local und durch blosse Proportionaltheile die diesem
Punkten benachbartesten Beobachtungen. Mit diesen genäherten
Angaben erhielt ich eine erste Bestimmung der Constanten,
welche sich der Gesammtheit der Beobachtungen schon sehr gut
anachtoss. Durch Versetzung der so erhaltenen approximativen
Formeln auf die vier bezeichneten Punkte, reducirte ich nun
streng die benachbarten, oberhalb wie unterbalb liegenden Beobachtungen, wie man sich in der Astronomie der schon construirten Taseln bedient, um Beobachtungen auf das Solstitium und
Aequinoxium zu reduciren, die diesen Punkten vorhergehen oder
nachfolgen.

Die Beobschtungen von Hrn Gay - Lussac zwischen -20° und +100° C. bilden eine sehr schätzbere und noch nicht bekannt gemachte Reihe, die derselbe mir gütigst mittheilte. Folgerung, zu der sie führen, die nämlich: das die Spannkraft des Wasserdamps beobachtet, wie wir es thun, in einem verschlossenen Raum, in Berührung mit slüssigem Wasser, nicht unendlich wächst, sondern fortwährend einer Gränze entgegengeht, welche die bisherigen Versuche auf 1200 Atmosphären festsetzen. Es ist sehr zu wünschen, dass die Anstrengungen der Physiker sich vereinigen, um diesen so wichtigen Punkt zu bewahrbeiten.

Ich nehme überdiess an, wie es nötbig ist, dass die beiden Gruppen von Versuchen mit selbst regulirten Thermometern angestellt sind, d. h. mit solchen, die 100° in destillirtem Wasser zeigen, welches unter dem Druck von 760 Millimetern Quecksilber von der Temperatur des schmelzenden Eises siedet. Diess sind meine einzigen Augaben für das ganze Intervall von 240 Graden, welche die bisherigen Versuche umfassen. Sie lassen demnach an jedem der beiden Enden dieses Intervalls einen partiellen Bogen von 60°, und in der Mitte einen von 120°, welche alle durch keine Beobachtung festgesetzt sind. Mittelst der so bestimmten Constanten gieht die Formel indess alle dazwischen liegenden Spannkräfte mit einer eben so großen Genauigkeit, als die Beobachtungen. Die fast unvermeidlichen Fehler, welche man darin antrifft, scheinen sichtlich von den mit der unteren Beobachtung verbundenen Schwierigkeiten herzurühren, wo ein Centesimalgrad einem Unterschied von 0,06 Millimetern entspricht; und sie sind von der Art, dass sie vollständig verschwinden, wenn man die Formel, statt sie dieser einzigen Beobachtung anzupassen', der Gesammtheit der in diesem delicaten Theil der Thermometerskale gemachten Beobachtungen anschmiegt. Die größte dieser Abweichungen steigt übrigens nur auf 10, welche, in der Temperatur, wo sie vorhanden ist, einem Viertel-Millimeter entspricht. Ist man aber einmal aus diesen schwierigen Versuchen heraus, z. B. bei +10° angelangt, so zeigen sämmtliche Beobachtungen, sowohl die unter

Il von Hrn. Gay-Lussac, als auch die über dieit Punkt von den Hrn. Taylor, Dulong und Arago
r zufällige Abweichungen, deren Größe meistens nur
ige Hundertel eines Grades, ein einziges Mal nur 0°,6
rägt. Die letztere Abweichung fällt jedoch auf die
te Beobachtung der Hrn. Dulong und Arago, welche
hrscheinlich einen kleinen Fehler enthält; denn sie
ih in der gleichen und selbst etwas größeren Gränzen
i allen partiellen Interpolationen, mit denen ich sie
fassen wollte.

Ich sagte vorbin, dass in dem Ausdruck für die unkrast die Temperatur dieselbe Rolle spiele, wie die t in den Variationen der fortgepflanzten Wärme. So in diesen nämlich die Zeit zanimmt und sich von apfänglichen Epoche entfernt, verschwinden succesdie Exponentialgrößen, welche die fortgeptlanzte Tematur ausdrücken, bis endlich nur eine von ihnen zu-Ableibt, welche den stabilen und definitiven Fortptlangszustand ausdrückt. Ebenso ist in dem Ausdruck die Spannkraft des Wasserdampfs, oder vielmehr für Logarithmen dieser Kraft, die eine der beiden Exlentialgrößen, welche seinen variabeln Theil zusamnsetzen, nur merklich in sehr niedern Temperaturen? i sie nimmt rasch ab in dem Maasse, als sich der mpf unter dem Einfluss einer stärkeren Wärme bil-Bei - 20° C. z. B. erzeugt diese Exponentialgröße uab 10 des gesammten Resultats der beiden varian Glieder, bei +100°C. nur 13, und bei +220°C. or nur Taxt. Deshalb ohne Zweifel schienen die innkräfte für die höheren Temperaturen sich bisher bter als die andern in die angewandten Interpolaisformeln zu fügen.

[Hr. Biot verspricht, der Akademie bald die Abidlung mit allen Details seiner Arbeit vorzulegen. Er d die Rechnung auch auf die von Hrn. Gay - Lusbeobachteten Spannkräfte des Aether- und des Alkoholdampis anwenden, um zu zeigen, dass auch diese sich analytischen Formeln gleicher Art ansügen.] — (L'Institut. No. 26. p. 222.).

XI. Künstlich krystallisirtes Schwefelblei; con Hrn. Becquerel.

Man weiß, dass Schwefelblei oder Bleiglanz, wegen seiner Flüchtigkeit, mittelst Sublimation in Würfeln oder Octaëdern krystallisirt erhalten werden kann. Daraus hat man geschlossen, diese Substanz sey in den Gängen auf feurigem Wege entstanden. Indefs, da es gegenwärtig erwiesen scheint, dass diese zuweilen neptunischen Ursprungs sind, so kann man nicht zweifeln, dass nicht auch die Bleiglanze auf gleiche Weise gebildet worden seven. Was diese Vermuthung noch zu bestätigen scheint. ist der Umstand, dass man diese Substanz in allen Formationen antrifft, selbst in secundaren des jungsten Alters, deren wäßriger Ursprung wohl erwiesen ist. Da die Chemie den Bleiglanz noch nicht krystallisirt zu erzeugen vermochte, so versuchte ich, ob man nicht durch Anwendung einer elektro-chemischen Methode dahin gelangen werde. Der Erfolg hat meinen Erwartungen entsprochen; doch will ich damit nicht behaupten, dass die Natur einen äbnlichen Prozess anwende; allein der, welchen ich kennen lehren will, wird wenigstens zeigen, daß man mit Hülfe einer Flüssigkeit und zweier Substanzen in zweckmäßeiger Anordnung, damit aus ihrer gegenseitigen Einwirkung ein elektrischer Strom erfolge, Bleiglanzkrystalle erhalten kann, die denen in Gängen vorkommenden ähnlich sind 1).

¹⁾ Daraus folgt augleich, wie wenig begründet der Schlus ist, dass, weil einiger Bleiglanz in der Natur vielleicht auf nassem Wege gebildet worden, ein jeder auf diesem Wege entatanden

Man nehme eine Röhre, 1 Decimeter lang, 5 bis 6 Millimeter weit und unten geschlossen, schütte auf den Boden derselben eine 2 bis 3 Centimeter hohe Schicht Schwefelquecksilber. Auf diese gieße man eine Lösung von Chlormagnium, und stecke in dieselbe, bis zum Boden der Röhre binab, einen Streifen Blei. Dann verschließe man den Apparat hermetisch und lasse ihn stehen. Nach vier bis sechs Wochen heginnt an den Wänden der Röhre, über dem Schweselquecksilber ein grauer metallisch glänzender Niederschlag in einer sehr dünnen Schicht, welche nicht vom Glase abzulösen ist, und sich nach und nach mit andern Kryställchen bedeckt. Diese Kryställchen, mit einer Lupe oder einem Mikroskop betrachtet, erweisen sich als Tetraëder, von gleichem Anschen wie der Bleiglanz. So wie man die Röhre öffnet, entwickelt sich ein Gas, von dem Geruch der Verbindungen des Schwefels mit Chlor und mit Wasserstoff (?). Prüft man einige Zeit hernach die Flüssigkeiten mit einer Säure, so entwickelt sich schwedlige Säure. Der untere Theil des Bleistreifens ist in Folge der Verbindung des Bleis mit dem Quecksilber brüchig geworden.

Nichts ist leichter als die Erklärung aller dieser Resultate. Wenn Blei mit dem Chlorid eines Alkalis oder einer Erde, z. B. mit Chlormagnium in Berührung kommt, so bildet sich ein Doppelchlorid; Magnium wird in Folge dieser Reaction momentan frei, das Blei elektro-negativ, die Lösung elektro-positiv. Das erstere zieht das Quecksilber des Sulfurs an, während der Schwefel, das elektro-negative Element, sich zum Doppelchlorid begiebt, durch Vermittlung der unendlich dünnen, am Glase haftenden Schicht der Flüssigkeit, welche Schicht, wie ich neuerlich gezeigt habe, besondere Eigenschaften besitzt. Ein Theil des Schwefels verbindet sich mit dem Blei des

seyn müsse. - Die Krystallform des von Hen. Becquerel erhaltenen Bleiglantes spräche eher dagegen als dafür. Doppelchlorids, und bildet dadurch das krystallisirende Schwefelblei; der andere Theil verbindet sich dagegen mit dem Chlormagnium (?) und dem Chlor, welches mit dem Blei verbunden war. Daraus entsteht ein Sulfochlorid von Magnium (?).

Dauert der Prozess mehre Monate lang, so nimmt die Flüssigkeit, in der Nähe des Schweselquecksilbers, eine röthliche Farbe an, welche die des Chlorschwesels ist. In der Lösung findet sich mittelst zweckmäsiger Reagenzien keine Spur von Blei, was beweist, dass diess Metall gänzlich vom Schwesel gesällt worden ist. Die Krystallisation des Schweselbleis kann nur der Langsamkeit, mit welcher die Bildung dieser Verbindungen geschieht, zugeschrieben werden.

Das künstliche Schweselblei krystallisirt in regelmäfsigen Tetraëdern, während die natürlichen Krystalle dieser Substanz, Würsel und Octaëder, oder Combinationen aus diesen beiden Gestalten darstellen. Da indes das regelmässige Tetraëder auch in dasselbe Krystallsystem gehört, so widersprechen diese beide Producte den Krystallisationsgesetzen nicht.

Ich sagte, das die innern Wände der Röhre, auf welche sich das Schweselblei in ungemein dünnen Schichten absetzt, einen gewissen Einslus auf die Bildung desselben aussibten. Dieser Einslus ist wahrscheinlich dem analog, welchen ich bei dem Versuch angegeben habe, wo Kobaltoxyd in einem Glasrohr von kleinem Durchmesser mittelst Chromchlorür und Wasser reducirt ward. Die dünne am Glase haftende Schicht der Flüssigkeit begünstigt die Circulation des elektrischen Fluidums. Das Autimon, einem gleichen Versahren wie das Blei unterworfen, giebt Lamellen und kleine Krystalle, deren Natur ich noch nicht bestimmen konnte, welche aber, allem Anscheine nach, Schweselantimon sind. Dasselbe gilt vom Zink und Eisen, wobei indess die Apparate sehr langsam wirken (Ann. de chim. et de phys. T. 53. p. 105.)

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

Der Hydroboracit, eine neue Mineralspecies; von H. Hess.

den 13ten September 1833.)

ter einer Sammlung kaukasischer Mineralien fand sich welches man für Gyps gehalten hatte. Hr. v. Wörth, die Mineralien in Augenschein nahm, erkannte gleich i Unterschied zwischen diesem Mineral und dem Gyps, fand, daß es sich von allen Mineralien, mit dem es echselt werden könnte, durch eine ungewöhnliche itschwelzbarkeit unterscheide.

Im Folgenden sind die Charaktere dieser Substanz, ich Hydroboracit genannt habe, enthalten. Sie ist strahlig blättrig, und blättrigem Gyps ziemlich ähnso weich wie Gyps, erscheint an manchen Stellen ich von einer mechanischen Beimengung eines Eisenkilicates; die dünnen Blätter sind durchscheinend; anze Masse ist durchlöchert, ungefähr wie wurmstig Holz, und diese hohlen Gänge sind mit einer masse, die verschiedene Salze eingemengt enthält, füllt.

Das specifische Gewicht des Minerals ist annähernd

Der Hydroboracit, sorgfältig von der begleitenden danz nusgesucht, verhielt sich wie folgt: In einer föhre erhitzt, giebt er viel Wasser ab; vor dem rohr schmilzt er leicht zu einem klaren ungefärbten welches bei der Abkühlung sich nicht trübt. — Flamme des Löthrohrs wird dadurch etwas grünlich bt, wie von boraxsauren Salzen.

Der Hydroboracit ist im Wasser etwas auflöslich.

Wird er damit gekocht, so bekommt das Wasser eine alkalische Reaction, und wenn man die filtrirte Auflösung abdampft, so giebt sie ein Salzhäutchen.

Der Hydroboracit wird in Salzsäure und Salpetersäure mit Hülfe der Wärme leicht aufgelöst. — Waren die Säuren nicht stark verdünnt, so scheidet sich beim Erkalten Boraxsäure aus. Wenn die bereitete Auflösung nicht zu sauer ist, so bringt ätzendes Ammoniak einen starken Niederschlag darin hervor. Dieser Niederschlag löst zich nach einem Zusatz von salzsaurem Ammoniak, und läßt eine kaum bemerkbare Spur von Thonerde. Die saure Auflösung wird durch Ammoniak nicht niedergeschlagen. Die durch Ammoniak gesättigte Auflösung giebt mit Kleesäure einen starken Niederschlag.

3,025 Grmm. Hydroboracit verloren durch Glühen 0.8 Grmm., welches 26,445 Proc. Wasser anzeigt.

2,614 Grmm. verloren in einem zweiten Versuche 0,6855 Grmm. Wasser, welches = 26,23 Proc. ist. Das Mineral enthält also als Mittel aus beiden Versuchen 26,33 Proc. Wasser.

3,034 Grmm. Hydroboracit wurden mit einem Gemenge von kobleusaurem und ätzendem Kali in einem Platintiegel geschmolzen. Die geschmolzene Masse wurde mit Wasser ausgezogen, und der ausgewaschene Rückstand in Salzsäure aufgelöst. Aus dieser Auflösung wurde durch Ammoniak und Klecsäure der Kalk niedergeschlagen. Der Niederschlag, durch Glähen in kohlensaurem Kalk verwandelt, betrug 0,741 Grmm., welches 13,74 Proc. Kalk entspricht. — Die übriggebliebene Auflösung wurde abgedampst, und der Rückstand an der Lust geglüht. Er betrug 0,325 Grmm. oder 10,71 Proc., und bestand aus Talkerde. Nimmt man nun den Verlust als Boraxsäure an, so giebt die Analyse folgendes Resultat.

Kalk Talkerde	13,74 10,71	Sauerstoff: 3,859 \ 4,141 \	8,00	1
Wasser	26,33		23,41	3
Boraxsaure	49,22		33,86	4

Um die Menge der Boraxsture zu bestimmen, wurden 1,109 Grmm. des Minerals in Flusspathsäure aufgelöst, die Auflösung mit Schwefelsäure versetzt, zur Trockne abgedampst und geglüht. — Der Rückstand betrug 0,716 Grmm. oder 64,472 Proc. und bestaud aus schweselsauren Salzen.

Wenn man die in der Analyse erhaltene Menge Kalk und Talkerde als schwefelsaure Salze berechnet, so erhält man:

$$\overset{\bullet}{\text{Ca}} = 13,74 = \overset{\bullet}{\text{Ca}} \overset{\bullet}{\text{S}} = 33,08$$
 $\overset{\bullet}{\text{Mg}} = 10,71 = \overset{\bullet}{\text{Mg}} \overset{\bullet}{\text{S}} = 31,46$
 $\overset{\bullet}{\text{64,48}} = 64,48$

Die erbaltenen 64,472 stimmen also vollkommen mit der obigen Analyse, und demnach enthielte das Mineral kein Alkali, so dass seine alkalische Reaction blos auf Rechuung der basisch boraxsauren Talkerde zu setzen wäre.

Dies Resultat war im Frühjahre erhalten worden. Ich hatte die Arbeit aber im Sommer unterbrochen, und da ich das Resultat dieser Analyse in diesem Herbste wieder durchsah, so sand ich, das ich bei dem letzten Versuch nur die Zahl notirt batte, und war nicht mehr sicher, ob die erhaltenen 64,4 schweselsauren Salze den schweselsauren Kalk mit enthalten oder nicht, in welchem letztern Falle das Resultat der Analyse ein ganz anderes wäre. — Ich wiederholte also den letzten Versuch mit Flusspathsäure und sand 63 Proc., was obiges Resultat bestältigt.

Durch die Gefälligkeit des Hrn. v. Woerth hatte ich noch ein kleines, obgleich weniger reines Exemplar Hydroboracit erhalten, und wiederholte damit die Analyse auf folgende Weise:

2,15 Grmm. wurden in Salzsäure aufgelöst, sie liefsen einen unlöslichen Rückstand von 0,031 Grmm. Die mit Ammoniak gesättigte Auflösung wurde mit Kleesäure versetzt. Die Menge des erhaltenen kohlensauren Kalka betrug 0,5 Grum. oder 23,59 Proc. = 13,298 Kalkerde.

Die Auflösung wurde zur Trockne abgedampft und geglübt. Der Rückstand, in Flufsspathsäure aufgelöst und mit Schwefelsäure abgedampft und geglüht, betrug 0,651 Grmm. oder 30,72 Proc., und bestand aus schwefelsaurer Magnesia mit einer Spur Thonerde. 30,72 dieser Salze enthalten aber 10.45 Talkerde.

Um mich auf eine directe Weise davon zu überzengen, ob das Mineral ein Afkali enthalte, so wurde die in Wasser aufgelöste schwefelsaure Talkerde mit essigsaurem Baryt niedergeschlagen. Die abfiltrirte Auflösung wurde zur Trockne abgedampft, gelinde geglüht, und die von Kohle noch schwarz aussehende Masse mit Wasser gekocht. In diesem Wasser zeigte Curcumäpapier keine Spur einer alkalischen Reaction an. — Das Resultat dieser Analyse, welche mit der ersten ziemlich nahe übereinstimmt, gab:

2. Analyse.		Saucratoff.		1. Analyse.		Multp.
Kalkerde Talkerde	13,298 10,430	3,737	7,69	13,74 10,71	8,	1
Wasser	26,330	Upon	23,41	26,33	23,41	3
Boraxsäure	49,922		34,34	49,22	33,86	4
100,00		100,00				

Die Formel für das Mineral ist also Mg Ca B2+9H und rechtfertigt den vorgeschlagenen Namen, da die Menge der Basen sich genau verhält wie im Boracit, falls man ihn nämlich, mit Berzelius übereinstimmend, für Mg B2 annimmt, und nicht wie so viele Mineralogen thun Mg B.

Ich muss schliefslich noch bemerken, dass das von Wöhler in diesen Annal. Bd. XXVIII. p. 526 beschriebene Salz Mg²B+16H dadurch gerade an Interesse gewinnt, dass es nicht als ein wasserhaltiger Boracit be-

chtet werden kann, sondern vielmehr als ein Salz von ier eigenen Sättigungsstofe. — Es ist mir nicht beant, ob Berzelius's Annahme, dass der Sauerstoff Base sich zu der der Säure wie 1:4 verhalte, auf eineigenen von ihm angestellten Versuch beruht, oder einer Analyse, die mir entgangen ist; so viel ist aber wis, dass, wenn man die Analyse, die wir von Stroity er haben, berechnet, sie dem Multiplum 4:1 weit her kommt als dem 3:1. Ich wollte anfangs, als ich vorliegender Arbeit das Multiplum 4:1 erhielt, die alyse des Boracites wiederholen, unterließ es aber, ich im 4ten Bande des Traité de chim. von Berlius die bestimmte Angabe fand, dass es 4:1 sey.

U. Ueber ein neues Vorkommen des Allophans in der Formation des plastischen Thons; com Dr. R. Bunsen in Göttingen.

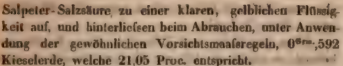
fünkten Bande des Schweigger'schen Journals 110 theilt Hr. Sack eine Notiz über ein Fossil mit, Iches er in den Friesdorfer Braunkohlenlagern bei Bonn erst beobachtet hat. Er giebt als Bestandtheile desselh Kalkerde, Thonerde, Kieselerde, etwas Eisen, Kohsäure, eine Spur von Mangan, nebst einer organischen bstanz an, die er als wesentlich zu diesem Körper forend betrachtet, und glaubt, dass es eine bisher noch ht bekannte Mineralspecies sey. Da ich der Güte des n. O. Kohlrausch eine zur Analyse hinreichende enge dieser Substanz verdanke, so habe ich sie einer naucren Prüfung unterworfen, welche zu dem Resule geführt hat, dass der von Hrn. Sack für eine neue meralspecies angesprochene Körper eine Varietät des Hophans ist. Das abweichende Verhalten dieses Körvor dem Löthrohre rechtfertigt eben so sehr den Irrthum seines Entdeckers, als es einen Belag dazu liefert, wie zweckmässig der Name "Allophan" gewählt ist.

Er findet sich auf den Absonderungsflächen einer holzförmigen Braunkohle, als Ueberzug, oder in stalactitischen meistens kleintraubenförmigen Massen. Auf dem Bruche ist er flachmuschlich, dem Unebenen sich nühernd. Die frischen Bruchstücke, welche unbestimmt eckig und stumpfeckig zu seyn pflegen, sind wachsartig glänzend, durchscheinend, und von bernsteingelber oft weifslicher Farbe. Die Härte des unzersetzten Körpers liegt zwischen der des Gypses und Flusspathes; der verwitterte ist schaumig, erdig und zerreiblich. Schon in der Lichtslamme erleidet er eine Schwärzung, und lässt sich nur schwierig in der Löthrohrslamme weiß brennen.

Die qualitative Analyse ergab, außer den von Sack angegebenen Bestandtheilen, noch eine bedeutende Menge Wasser, Talkerde, und einen Gehalt an kohlig bituminösen Theilen, welche als ammoniakalisch reagirende, ganz wie destillirte Braunkohle riechende Flüssigkeit bei dem Glühen mit dem Wasser entwich. Da die leichte Verkohlung des Körpers es wahrscheinlich machte, daß ihm vielleicht eine besondere organische Substanz mit beigesellt sey, so habe ich auf mehrfachem Wege versucht, eine solche darin aufzufinden. Alle Versuche indessen, die ich zu diesem Zwecke anstellte, gaben ein negatives Resultat, ausgenommen daß durch Behandlung mit erhitzter Schwefelsäure die Anwesenheit kohlig bituminöser Theile nachgewiesen wurde.

A) Zur Ermittlung des Wassergehalts wurden 0^{Grm.},926 so lange in einem Platintiegel einer Weißsglühhitze ausgesetzt, bis sie nichts mehr am Gewichte verloren. Das Wasser und die mit demselben entweichende Kohlensäure und kohligen Theile betrugen 0^{Grm.},392, welches 42,33 Proc. entspricht.

B) 2^{Grm.},812 gröblich zerriebenen Fossils lösten sich schon ohne Unterstützung von Wärme in verdünnter



C) Aus der absiltrirten Flüssigkeit wurden Thonerde und Eisenoxyd durch Ammoniak gesällt, und der Niederschlag, so viel als möglich, vom Filter entsernt, welches dann getrocknet und verbrennt, noch 0^{Gras},034 Eisenoxyd und Thonerde lieserte. Diese Menge entspricht, nach den Versuchen C und D, 0^{Gras},031 Thonerde und 0,003 Eisenoxyd.

D) Der sub Lit. C erbaltene Niederschlag wurde in eine Abrauchschale getragen, in Salzsäure aufgelöst, und mit Kali bis zur völligen Wiederauflösung der Thonerde digerirt. Das abgeschiedene Eisenoxyd betrug nach dem Glühen 0^{Gen.},074, oder, wenn man die bei dem Versuche C erhaltene Menge mit in Anschlag bringt, 2,74 Proc.

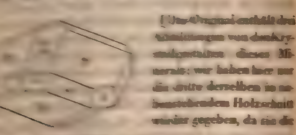
E) Die Thonerde, welche aus der alkalischen Flüssigkeit durch Salmiak gefällt wurde, betrug nach dem Glüben $0^{G_{\rm res}}$,823. Rechnet man zu dieser Menge die nach dem Versuche C erhaltene Thonerde, so sind in dem Körper 30,37 Proc. enthalten.

F) Die Flüssigkeit, in welcher die erste Fällung der Thouerde vorgenommen war, lieferte bei Zusatz von oxalsaurem Kali noch eine geringe Menge oxalsauren Kalk, welcher nach dem Verbrennen und beftigen Glühen 0^{Gra.},038 reinen manganfreien Kalk lieferte. Diese entsprechen 1,35 Proc.

G) Die rückständige Flüssigkeit wurde endlich noch bis zu einem geringen Volumen abgedampft, nach dem Erkalten mit Chlorwasserstoffsäure und phosphorsaurem Natron versetzt, und durch einen Ueberschufs von Ammoniak die Talkerde als phosphorsaures Talkerde-Aumoniak gefällt, welches nach dem Glühen 0^{Gra.},076 phos-

ilarewest recommende daulyse, die ich

The State of State of Parish P



Die erste enthält nämlich erste enthält nämlich erste enthält nämlich end die Säulenflächen a.

P.]

Brevalls gelang es, cinique de la languag avischen P und a la languag avischen P und a la languag avischen P und a languag de deutlich war. Die hier wit weiter als bis au f Grad language langu

De not ember and promite to be a promite to be

Die meist entwickelte Form ist R, welche gewöhnlich in Verbindung mit $P+\infty$ vorkommt; letztere bilden nur ein ganz kurzes Prisma. Die Flächen der Formen R-1 und $R+\infty$ kommen selten vor, und sind schwach ausgebildet.

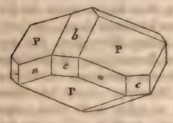
Blätterdurchgänge sind nur parallel den Flächen nur zu beobachten. Diese Flächen zeichnen sich überdiefs durch ihre Klarbeit und Ebenbeit aus, die übrigen sind uneben und spiegeln wenig. — Bruchfläche ist, bei den klaren wie bei den trüben Abänderungen, der des Quarzes gleich. — Härte, etwas größer als die des Quarzes, aber bedeutend geringer als die des Topases. — Specifisches Gewicht, an kleinen ausgewählten Stücken genommen, =2,969. — Glanz, glasartig. Im Zustande der Reinbeit vollkommen durchsichtig und farblos, einige Mal etwas hell weingelb gefärbt, mit einem Stich in's Rothe; auch opak, weiß, wie magerer Quarz.

Vor dem Löthrohr, auch gepulvert, vollkommen unschmelzbar, unveränderlich. Vom Borax in kleinen Stücken träg, in Pulver leichter zu einem klaren Glase löslich; man erreicht einen Sättigungsgrad, bei dem die Kugel zwar klar bleibt, aber durch Flattern setzt sie weiße Flocken ab, welche dann, ohne neuen Zusatz von Borax, schwer fortzublasen sind. In der Platinzange kann un leichter als auf Kohlen das Verhältnis treffen, bei welchem die Kugel durch Flattern fleckenweis unklar, und in der innern Flamme wieder klar wird. — Von Phosphorsalz wird es, selbst gepulvert, äusserst träge geböst, und um das Ungelöste erscheint ein Kieselskelett; und um das Ungelöste erscheint ein Kieselskelett; und um das Ungelöste erscheint ein Kieselskelett; und Erkalten wird die Kugel emailähnlich, wenn Verhältnis ein klares Glas, sondern nur ein wei-

worin die ungeschmolzene Masse von einer wedurchdrung in scheint. Auf Plaerhält in se, ungeschmolzene
übertiüse uselt ab, ohne ei-

Hrn. Adjunct Hartwall vorgenommene Analyse, die ich mit seiner Erlaubniss in dem Folgenden bekannt mache, vollends bestätigt.

Das äußere Verhalten des Minerals ist Nachstehendes: Krystallisation rhomboëdrisch. An dem Grundrhomboëder ist die Neigung von P gegen $P=115^{\circ}$ 25' und die von P gegen $P'=65^{\circ}$ 35', also das Verhältnifs der Seite der horizontalen Projection zu der Aze $=1:\sqrt{1,3822}$ ('), Die bisher gefundenen einfachen Formen sind, nach Mohs's Bezeichnungsweise, folgende: R=P; $P+\infty=n$ (Neigung von n gegen $P=122^{\circ}$ $17'\frac{1}{2}$); R-1=b (Neigung von b gegen $P=147^{\circ}$ $42'\frac{1}{4}$); $R+\infty=c$.



[Das Original enthält drei Abbildungen von den Krystaligestalten dieses Minerals; wir haben hier nur die dritte derselben in nobenstehendem Holzschnitt wieder gegeben, da sie die

andern beiden einschliefst. Die erste enthält nämlich nur die Flächen P, P' des Grundrhomboëders, und die zweite eine Combination dieser mit den Säulenflächen n.

P.

1) Durch Zerschlagen eines größeren Krystalls gelang es, einige Stücke an erhalten, an welchen die Neigung zwischen P und n durch Spiegelung gemessen werden konnte, wiewohl das Bild von der Rhomboëderfläche nicht recht deutlich war. Die hier mitgetheilte Bestimmung gründet sich auf Messungen an diesen Stücken, doch geht die Sicherheit nicht weiter als bis zu \(\frac{1}{2}\) Grad. Ein Stück mit ausgeneichnet klaren Flächen gab 148° 15' mit keinem größeren Fehler als 4'; wenn diess die Neigung zwischen den Flächen P, und b wäre, so würde die von P gegen P == 116° 10' seyn, Da ich indess die Lage der genannten Flächen auf keine Weise ermitteln konnte, so wage ich nicht, sie zu diesem Verhältniss anzuwenden. P.

Die meist entwickelte Form ist R, welche gewöhnlich in Verbindung mit $P+\infty$ vorkommt; letztere bilden nur ein ganz kurzes Prisma. Die Flächen der Formen R-1 und $R+\infty$ kommen selten vor, und sind schwach ausgebildet.

Blätterdurchgänge sind nur parallel den Flächen nur zu beobachten. Diese Flächen zeichnen sich überdiess durch ihre Klarheit und Ebenheit aus, die übrigen sind uneben und spiegeln wenig. — Bruchfläche ist, bei den klaren wie bei den trüben Abänderungen, der des Quarzes gleich. — Härte, etwas größer als die des Quarzes, aber bedeutend geringer als die des Topases. — Specifisches Gewicht, an kleinen ausgewählten Stücken genommen, = 2,969. — Glanz, glasartig. Im Zustande der Reinheit vollkommen durchsichtig und farblos, einige Mal etwas hell weingelb gefärbt, mit einem Stich in's Rothe; auch opak, weiß, wie magerer Quarz.

Vor dem Löthrohr, auch gepulvert, vollkommen unschmelzbar, unveränderlich. Vom Borax in kleinen Stücken träg, in Pulver leichter zu einem klaren Glase löslich; man erreicht einen Sättigungsgrad, bei dem die Kugel zwar klar bleibt, aber durch Flattern setzt sie weiße Flocken ab, welche dann, ohne neuen Zusatz von Borax, schwer fortzublasen sind. In der Platinzange kann man leichter als auf Kohlen das Verbältniss treffen, bei welchem die Kugel durch Flattern fleckenweis unklar, und in der innern Flamme wieder klar wird. - Von Phosphorsalz wird es, selbst gepulvert, aufserst träge gelöst, und um das Ungelöste erscheint ein Kieselskelett; pach dem Erkalten wird die Kugel emailähnlich, wenn viel Steinpulver zugegen ist. - Mit Soda giebt es in keinem Verhältniss ein klares Glas, sondern nur ein wei-(ses Email, worin die ungeschmolzene Masse von einer geschmolzenen durchdrungen zu seyn scheint. Auf Platinblech mit Soda erhält man eine weiße, ungeschmolzene Schlacke, und das überstüssige Natron träuselt ab, ohne eiphorsaure Talkerde lieferte; diese entsprechen 0^{Gra.}0281 oder 1 Proc. Talkerde,

Was den Kalk- und Talkgehalt dieses Fossils anbelangt, so gehört er nicht zur Mischung desselben, sondern rührt von mechanisch beigemengtem Eisenbraunspath her, welcher dasselbe in kleinen krystallinischen mikroskopischen Partikeln durchzieht. Bringt man daher die erhaltenen Mengen dieser beiden Körper als kohlensaure Salze in Anschlag, und rechnet man den Betrag der Kohlensäure von dem Gewichtsverluste ab, welchen das Fossil beim Glühen erleidet, so ist die Zusammensetzung desselben in hundert Theilen folgende:

,		Wasser		40,23
•			· Marin	30,37
		Eisenoxyd		2,74
		Kieselerde		21,05
,	6	Kohlensaurer	Kalk	2,39
Eisenbraunspath	ł	Kohlensaurer		2,06
		Verlust 1 de op		
	1	7	_	100,00.
				AUU,UU.

Das reine Fossil besteht aber demnach in 100 Theilen aus;

Wasser	42,62
Thonerde	32,18
Eisenoxyd	2,90
Kieselerde	22,30
	100,00.

XIV. Beschreibung des Phenakits, eines neuen Minerals aus dem Ural; von Nils Nordenskjöld²).

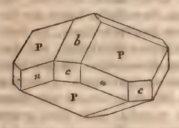
Durch die Untersuchungen, welche in den letzten Jahren in Sibirien und längs dem Ural angestellt worden sind, ist die Mineralogie mit mehren höchst interessanten Fossilien bereichert worden. So wurden vor nicht lange im Gouvernement Perm, 85 Werst von Catharinenburg, schöne Smaragde entdeckt, welche sich nicht bloß durch ihre Klarheit und schöne Farbe, sondern auch durch die ungewöhnliche Größe ihrer Krystalle auszeichneten. Als man anfing, diese Stelle, behuß der Gewinnung des eben genannten kostbaren Steins, zu bearbeiten, fanden sich mehre schöne Mineralien, und darunter auch dasjenige, dessen Beschreibung ich hier wage dem Urtheile der K. Akademie vorzulegen. Unter den neuerdings aufgefundenen Mineralien scheint mir dieses von besonderem Interesse zu seyn, nicht blofs wegen seiner schönen Krystallisation, sondern auch wegen seines großen Gehalts an Beryllerde.

Es wurde mir durch die Güte des Hrn. Vicepräsidenten Peroffsky aus St. Petersburg zugesandt, nebst verschiedenen andern Mineralien vom Ural, welche derselbe auf einer Inspectionsreise in jene Gegenden gesammelt hatte. Wiewohl es für Quarz ausgegeben wurde, mit dem es in gewisser Hinsicht eine erstaunliche Aehnlichkeit hat, so schien es mir doch, wegen der besondern Ausbildung seiner Krystalle, eine nähere Aufmerksamkeit zu verdienen. Durch Untersuchung vor dem Löthrohr fand sich bald, dass das Fossil nicht allein Quarz seyn könne, und dies Resultat wurde durch die vom

¹⁾ Eine vorläufige Nachricht von dieser Untersuchung wurde bereits in diesen Annal. Bd. XXVIII. S. 420. gegeben. P.

Hrn. Adjunct Hartwall vorgenommene Analyse, die ich mit seiner Erlaubnifs in dem Folgenden bekannt mache, vollends bestätigt.

Das äußere Verhalten des Minerals ist Nachstehendes: Krystallisation rhomboëdrisch. An dem Grundrhomboëder ist die Neigung von P gegen $P=115^{\circ}$ 25' und die von P gegen $P'=65^{\circ}$ 35', also das Verhältnifs der Seite der horizontalen Projection zu der Aze $=1:V\overline{1,3822}(^{\circ})$, Die bisher gefundenen einfachen Formen sind, nach M obs's Bezeichnungsweise, folgende: R=P; $P+\infty=n$ (Neigung von n gegen $P=122^{\circ}$ $17'\frac{1}{2}$); R-1=b (Neigung von b gegen $P=147^{\circ}$ $42'\frac{1}{2}$); $R+\infty=c$.



[Das Original enthält drei Abbildungen von den Krystallgestalten dieses Minerals; wir haben hier nur die dritte derselben in nebenstehendem Holzachnitt wieder gegeben, da sie die

andern beiden einschliefst. Die erste enthält nämlich nur die Flächen P, P' des Grundrhomboëders, und die zweite eine Combination dieser mit den Säulenslächen n.

P.

1) Durch Zerschlagen eines größeren Krystalls gelang es, einige Stücke au erhalten, an welchen die Neigung zwischen P und n durch Spiegelung gemessen werden konnte, wiewohl das Bild von der Rhomboëdersläche nicht recht deutlich war. Die hier mitgetheilte Bestimmung gründet sich auf Messungen an diesen Stücken, doch geht die Sicherheit nicht wester als his zu \(\frac{1}{2}\) Grad. Ein Stück mit ausgezeichnet klaren Flächen gab 148° 15' mit keinem größeren Fehler als 4'; wenn diess die Neigung zwischen den Flächen P, und b wäre, so würde die von P gegen P = 116° 10' seyn, Da ich indess die Lage der genannten Flächen auf keine Veise ermitteln konnte, so wage ich nicht, sie zu diesem Verhältnis anzuwenden.

Die meist entwickelte Form ist R, welche gewöhnlich in Verbindung mit $P + \infty$ vorkommt; letztere bilden nur ein ganz kurzes Prisma. Die Flächen der Formen R-1 und $R+\infty$ kommen selten vor, und sind schwach ausgebildet.

Blätterdurchgänge sind nur parallel den Flächen zu beobachten. Diese Flächen zeichnen sich überdiess durch ihre Klarheit und Ebenheit aus, die übrigen sind uneben und spiegeln wenig. — Bruchfläche ist, bei den klaren wie bei den trüben Abänderungen, der des Quarzes gleich. — Härte, etwas größer als die des Quarzes, aber bedeutend geringer als die des Topases. — Specifisches Gewicht, an kleinen ausgewählten Stücken genommen, = 2,969. — Glanz, glasartig. Im Zustande der Reinheit vollkommen durchsichtig und farblos, einige Mal etwas hell weingelb gefärbt, mit einem Stich in's Rothe; auch opak, weiß, wie magerer Quarz.

Vor dem Löthrohr, auch gepulvert, vollkommen unschmelzbar, unveränderlich. Vom Borax in kleinen Stücken träg, in Pulver leichter zu einem klaren Glase löslich; man erreicht einen Sättigungsgrad, bei dem die Kugel zwar klar bleibt, aber durch Flattern setzt sie weifse Flocken ab, welche dann, ohne neuen Zusatz von Borax, schwer fortzublasen sind. In der Platinzange kann man leichter als auf Kohlen das Verhältnis tressen, bei welchem die Kugel durch Flattern fleckenweis unklar, und in der innern Flamme wieder klar wird. - Von Phosphorsalz wird es, selbst gepulvert, aufserst träge gelöst, und um das Ungelöste erscheint ein Kieselskelett; nach dem Erkalten wird die Kugel emailähnlich, wenn viel Steinpulver zugegen ist. - Mit Soda giebt es in keinem Verhältniss ein klares Glas, sondern nur ein weiises Email, worin die ungeschmolzene Masse von einer geschmolzenen durchdrungen zu seyn scheint. Auf Platinblech mit Soda erhält man eine weiße, ungeschmolzene Schlacke, und das übertlüssige Natron träuselt ab, ohne einen Fleck auf dem Platin zu hinterlassen. — Mit Kobaltsolution eine schmutzig graublaue Farbe, welche beim beginnenden Schmelzen an einigen Stellen klarer wird, aber nicht so schön als bei der Kieselerde.

Das Mineral kommt, wie der Smaragd an demselben Fundort, in einem lockern braunen Glimmerschieser vor. Es soll sich sparsam finden, nur krystallisirt, in Gruppen von mehren Zollen im Durchmesser. Wir haben für diess Mineral, wegen seiner großen Aehnlichkeit mit dem Quarz, gewagt, den Namen Phenakit vorzuschlagen, von gewaß, axog (Betrüger).

Der Gang der von Hrn. Hartwall unternommenen Analyse war folgender:

a) 1,03 Grmm., im Agatmörser gepulverten und geschlämmten Phenakits, wurden in einem geräumigen Platintiegel vermischt mit dem vierfachen Gewicht eines Gemenges von kohlensaurem Kali und Natron in dem Verhältnis 5:4. Das Gemenge wurde vorsichtig bis zum vollen Weißglüben erhitzt und eine halbe Stunde darin erhalten, dann die geschmolzene Masse mit concentrirter Salzsäure digerirt, in der sie sich vollständig löste. Die Lösung wurde zur Trockne verdunstet, die trockne Masse mit Salzsäure angefeuchtet und mit Wasser behandelt. wobei Kieselerde zurückblieb, die auf ein Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet, geglüht, 0,577 Grunn, wog. Vor dem Löthrohr mit kohlensaurem Natron geschmolzen, gab sie ein klares Glas; als sie aber in der Wärme mit Fluorwasserstoffsäure und darauf mit Schwefelsäure behandelt wurde, blieben nach dem Glühen 0.009 Grmm. zurück, die sich als Beryllerde verhielten, denn nach Wiederauflösung derselben in Salzsäure, konnten sie mit Actzkali gefällt und wieder aufgelöst werden, und, wenn man die Lösung in Kali mit Salzsäure in Ueberschuß versetzte, gab koblensaures Ammoniak einen Niederschlag. welcher bei größerm Zusatz dieses Fällmittels mit Hinterlassung eines unwägbaren Rückstandes wieder gelöst ward. Da die Beryllerde sich durch diese Umstände charakterisirt, so bestanden also die 0,009 Grmm. hauptsächlich aus derselben. Das im kohlensauren Ammoniak Unlösliche, seiner Menge nach Nichtbestimmbare, war ohne Zweifel Thouerde. Das Gewicht der Kieselerde ist also 0,577 — 0,009 = 0,568 Grmm.

- b) Die von der Kieselerde abfiltrirte Lösung wurde mit ätzendem Ammoniak gefällt; der Niederschlag, auf ein Filtrum gebracht, gewaschen, getrocknet und geglüht. wog 0.449 Granu. Nach dem Glüben war er vollkommen weifs, und in Salzsäure ohne Rückstand löslich. Die Lösung in Salzsäure wurde von ätzendem Kali gefällt; der Niederschlag war im überschüssigen Kali wieder löslich; er löste sich auch in kohlensaurem Ammoniak bei gelinder Digestionswärme leicht und mit Hinterlassung eines unwägbaren Rückstandes. Die Lösung in Salzsäure schmeckte zuckerstifs und zusammenziehend. Versetzt mit einer warmen Auflösung von Fluorkalium bis zur ansangenden Bildung eines Niederschlags, gab sie beim Erkalten das in kleinen Schuppen krystallisirende Doppelsalz von Fluorkalium und Fluorberyllium, wodurch sich die Beryllerde auszeichnet. Auch vor dem Löthrohr verhielt der Niederschlag sich wie Beryllerde, denn er gab mit Borax und mit Phosphorsalz ein klares, durch Flattern milchweiss werdendes Glas, und mit Kobaltsolution eine dunkelgraue Masse. Der in kohlensaurem Ammoniak unlösliche, unwägbare Rückstand war ohne Zweifel Thonerde.
- c) Die Lösung, aus welcher die Beryllerde durch atzendes Ammoniak gefällt worden war, gab mit kleesaurem Ammoniak keine Trübung; mit kohlensaurem Kaligab sie aber beim Kochen einen geringen Niederschlag, welcher, nach Lösung in Salzsäure, Zusatz von Ammoniak und phosphorsaurem Natron, einen Niederschlag gab, vermuthlich von phosphorsaurer Ammoniak-Talkerde, in-

dels in zu geringer Menge, als dass er untersucht werden konnte.

Das Resultat der Analyse, berechnet auf Procente. ist also:

Kieselerde 55,14 Sauerstoffgehalt Bervllerde 44.47 Spur von Thonerde und Talkerde, nebst Verlust 0.39

100.00.

Der Sauerstoffgehalt der Kieselerde verhält sich 2n der der Beryllerde fast wie 2:1. Dass der hierbei sich zeigende Ueberschufs von Kieselerde entweder von eingemengtem Quarz, oder wahrscheinlicher durch Abreiben vom Agatmörser, in welchem das Mineral gepulvert wurde, herrühre, darf wohl ohne Irrthum angenommen werden. Die hieraus für die Zusammensetzung des Phenakits hergeleitete Formel wird also Be Si2, und der berechnete Gehalt:

> Kieselerde 54.54 Beryllerde 45,46. 100,000.

(Kongl. Vet. Acad. Handl. f. 1832.)

XV. Ueber den Voltzit: con Hrn. Fournet.

en Namen Voltzit (Voltzine) giebt Hr. F. einem bei Rosiers unweit Pont-Gibaud im Departement Puyde-Dome vorkommenden Zink-Oxysulfur, und zwar zu Ehren des Hrn. Voltz, Ingénieur en chef des mines, in Strafsburg.

Der Voltzit scheint ziemlich neuerer Bildung zu seyn, denn er überzieht die meisten der andern Erze in

en Gängen von Rosiers. Er findet sich in kleinen zutanmensitzenden, halbkuglichen Würzchen, die sich in
hr dünne Schalen zertheilen lassen, einen muschligen
der unregelmäßigen Querbruch haben, undurchsichtig
der schwach durchscheinend sind. Sein Glanz ist im
inne der Schichten perlmutterartig, in andern Richtunm aber glas- oder sehr lebhaft harzartig. Er ist schmutg rosenroth oder gelblich, schattirt mit braunen Streiin, die von einer organischen Substanz gefärbt zu seyn
heinen. Er ritzt Glas nicht, wohl aber Flußspath. Seine
ichte ist etwa 3,66,

Essigsäure und Alkalien haben keine Einwirkung is ihn; allein Salzsäure löst ihn unter Entwicklung von chwefelwasserstoff.

Die in diesem Mineral enthaltene organische Subanz scheidet sich, bei Behandlung desselben mit verdünner Salzsäure, in Blättchen und kleinen braunen Flocken b; ein kleiner Theil derselben löst sich in derselben ind fällt in Gestalt einer Milch, auf Zusatz von Waser, nieder. Beim Erhitzen schmilzt sie, und verbreitet men anfangs aromatischen, dann stinkenden Geruch, zutzt bleibt ein kobliger aufgeschwollener schwarzer Rückand, der bei Einäscherung Zinkoxyd hinterläßt. Die ubstanz hat also mehr Aehnlichkeit mit einem Harz als it einem Bitumen.

Die Analyse des Voltzits (deren Detail nicht mittheilt wird P.) gab in Hundert: 81,0 Schwefelzink, 5,0 Zinkoxyd, 1,8 Eisenoxyd und 2,2 organische Subanz, oder abgesehen von letzterer:

Schwefelzink 82,92 82,82
Zinkoxyd 15,34 17,18
Eisenoxyd (Oxydul? P.) 1,84

itsprechend der Formel: 4ZnS + Zn.

Hr. Fournet glaubt, der Voltzit habe sich aus eim mit harziger Substanz gemengtem schweselsauren nkonyd mittelst Reduction durch Wasserstofsgas gebildet, also auf gleichem Wege, wie Arfvedson eine solche Verbindung künstlich darstellte (Annal. des mines Ser. III. T. III. p. 519.). — (Das von Arfvedson dargestellte Oxysulfür entsprach indess der Formel Zn S-‡Žn (Annal. Bd. I. S. 60.); dagegen kommt der Voltzit in seiner Zusammensetzung ganz mit dem Osenbruch überein, welcher sich beim Verschmelzen schweseleisen- und zinkhaltiger Erze, bei der Roharbeit in den Freiberger Hütten, in der Nähe der Form verworren krystallisirt, bisweilen aber auch in durchsichtigen und hohlen sechsseitigen Prismen von 6 bis 8 Linien Länge absetzt; denn dieser besteht nach Kersten's Analyse (Ann. de chim. et de phys. T. 41. p. 426.) aus 4 At. Schweselzink und 1 At. Zinkoxyd. P.)

XVI. Glasiger Feldspath vom Mont-d'Or und vom Drachenfels.

Hr. Berthier hat den glasigen Feldspath vom Montd'Or und vom Drachenfels zerlegt, und dabei folgende Resultate erbalten:

Mont-d'Or.			Drachenfels.		
		Sancrat.		Sauerst.	
Kieselerde	0,661	0,343	0,666	0,351	
Thonerde	0,198	0,093	0,185	0.086	
Kali	0,069	0,012	0,080	0.014	
Natron	0.037	0,009	0,040	0.010	
Talkerde	0.020	0,008	0.010	0,004	
Eisenoxyd			0,006		

Beide Minerale weichen also durch ihren Gehalt an Natron und Talkerde vom gewöhnlichen Feldspath ab. Die Analyse wurde mit reinen krystallisirten Stücken vorgenommen, und zur Aufschliefsung theils Aetzkali, theils kohlensaures Blei, theils Flufssäure angewandt. Das Detail aber ist, wie immer, nicht angegeben. (Ann. de mines. Ser. III. T. II.).

ANNALEN No. 5. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXL

VII. Ueber einige Produkte der Steinkohlendestillation; von F. F. Runge.

tus dem über Kupferoxyd rectificirten Steinkohlenölten sich drei Basen und drei Säuren theils scheiden, ells bilden, die in ihrem chemischen Verhalten von als bekannten organischen Stoffen sich auf eine sehr ffallende Weise unterscheiden.

Ehe ich mich weitläuftig über ihre Darstellungsweise id ihre Verbindungen verbreite, gebe ich im Kurzen Charakteristik und bemerke ausdrücklich, daß es ir bei der Namenbildung nicht um sprachrichtige Zummensetzung, sondern nur darum zu thun war, neue, issende Wörter zu bilden, um neue Gegenstände zu meichnen. Die Benennungen sind aus Oleum und dem jechischen oder lateinischen Namen einer Farbe etc. mammengesetzt. Das Erstere soll die Abstammung aus in Steinkohlenöl, das Zweite bestimmte Eigenschaften ideuten.

Die große Menge Steinkohlenöl, deren ich zu die Arbeit bedurfte, verdanke ich der Freundschaft des en. Com. Rath Dr. Hempel, dessen wohlwollende heilnahme für diesen Gegenstand es mir überbaupt nur öglich machte, diese eben nicht wohlriechenden Versuche dem Maassstabe auszuführen, wie es geschehen ist.

Basische Stoffe des Steinkohlenöls.

1. Kyanol oder Bisuël.

Das Kyanol ist ein flüchtiger basischer Stoff von nem kaum bemerkbaren eigenthümlichen Geruch, der e Säuren neutralisirt und damit farblose Salze bildet, e zum Theil krystallisiren. Es zeigt ein ganz eigenthümliches Verhalten zur Chlorkalkauflösung, indem es damit eine lazurblaue Flüssigkeit bildet, die nur durch viel Ueberschuss an freiem Chlor entfärbt wird. Die Kyanolsalze reagiren auf gleiche Weise. Sie lösen sich meist, mit Chlorkalkauflösung übergossen, mit schöner veilchenblauer Farbe darin auf. Im Fall sich bei diesen Auslösungen viel freies Chlor entwickelt, wie es bei den sauren Kyanolsalzen geschieht, tritt statt der blauen eine orange Färbung ein.

Ferner zeichnen sie sich besonders dadurch aus, daß sie in farbenloser Auflösung dem weißen Hollundermark und dem Fichtenholz eine intensiv gelbe Färbung ertheilen, die selbst von Chlor nicht zerstört wird, wenigstens nicht unter den Umständen, unter welchen es mit den andern organischen Farben, selbst den ächtesten, der Fall ist. So wird z. B. ein Stück türkischroth gefärbter Kattun, bekanntlich die ächteste organische Farbenverbindung, die es giebt, sogleich entfärbt, wenn man es mit Kleesäure oder Weinsteinsäure befeuchtet, in eine Chlorkalkauslösung eintaucht. Bei dem durch saures kleesaures Kyanol gelb gefärbten Holze geschieht es dagegen nicht. — Papier, Baumwolle, Leinwand, Wolle und Seide werden nicht gelb gefärbt.

Die Fichtenholzsärbung durch die Kyanolsalze ist so stark, dass ein Tröpschen, welches nur 300000 an Kyanol enthält, noch eine bemerkhare Gelbung auf dem Holze hervorbringt. — Es ist übrigens nicht die Holzfaser, welche diese gelbe Reaction verursacht, sondern ein mit Wasser und Weingeist ausziehbarer, eigenthümlicher Stoff des Holzes, der auch in einigen auderon Holzarten, und, wie bereits angeführt, im Hollundermark sich findet. Das Fichtenharz hat keinen Theil daran.

Das Steinkohlenöl ist ziemlich reich an Kyanol. Durch Chlorkalkauflösung kann man sein Vorhandenseyn schnell darthun. Schüttelt man nämlich 1 Steinkohlenöl mit einer klaren Chlorkalkauflösung, welche auf 20 Wasser I Chlorkalk enthält, so färbt sich das Oel auf der Stelle dunkelroth, und die Chlorkalkauflösung nimmt eine lazurblaue Farbe an, von der Intensität und Schönheit des mäßerigen schwefelsauren Kupferanmoniaks. — Diese Färbung rührt vom Kyanol her. Es wird durch den Chlorkalk in eine Säure verwandelt, die mit Basen blaue Verbindungen bildet. Hier ist es das Kalkwasser der Chlorkalkauflösung, womit die entstandene Säure blauen kyanolsauren Kalk erzeugt.

Auch durch Salzsäure ist es davon schnell zu scheiden. Schüttelt man nämlich 3 Volume Steinkohlenöl mit 1 Volum gewöhnlicher Salzsäure, so ninmt die Säure eine bräunliche Farbe an, und ein hineingetauchter Fichtenspahn erleidet die oben bemerkte dunkelgelbe Färbung, welche das Daseyn des Kyanols anzeigt. Diese Farbe geht jedoch bald in die braune über, weil gleichzeitig ein anderer Stoff sich in der Säure auflöst, der mit Salzsäure und Fichtenholz eine dunkelblau gefärbte Verbindung eingeht (Vergl. S. 69.).

. 2. Pyrrol oder Rothöl.

Dieser Bestandtheil des Steinkohlenöls ist im reinen Zustande gasförmig, und besitzt einen angenehmen Geruch nach Märkschen Rüben. Das Pyrrol wird durch die folgende Reaktion sehr leicht erkannt. Taucht man nämlich einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenholzspahn in die Lust einer Flasche, welche etwas Pyrrol enthält, so färbt er sich dunkel purpuroth, eine Färbung, die wie die gelbe des Kyanols nicht durch Chlor zerstört wird. — Papier etc. mit Salzsäure beseuchtet, bleiben unter denselben Umständen sarblos.

Diese Holzfärbung der Verbindungen des Pyrrols mit Säuren ist nicht minder intensiv, wie die der Kyanolsalze, daher man durch ein Fichtenspähnchen immer noch 100 voo Pyrrol entdecken kann. Es ist gleichfalls nicht die Holzfaser, sondern derselbe Holzstoff, der

mit den Kyanolsalzen die gelbe Verbindung eingeht, welcher hier die rothe bildet.

Durch Salpetersäure wird eine wälsrige Auflösung des Pyrrols auf der Stelle schön hochroth gefärbt.

Im Steinkohlenöl ist das Pyrrol schwierig aufzufinden, weil das Kyanol und die Karbolsäure durch ihre starken Reactionen seine Reaction undeutlich machen. Im Waschwasser des Leuchtgases entdeckt man es jedoch leicht dadurch, dass man dieses mit Salzsäure übersättigt, und nun einen Fichtenholzspahn hineintaucht; das saure salzsaure Pyrrol färbt diesen auf der Stelle purpurroth.

Das Pyrrol macht einen Hauptbestandtheil des empyreumatischen Ammoniaks aus, und wenn man seinen Geruch erst keimt, unterscheidet man es bald unter den flüchtigen Gestänken, welche sich bei der Knochen- und Hornverkohlung entwickeln. Auch im s. g. Tabacksöl ist Pyrrol enthalten.

3. Leukol oder Weifsol,

Diese dritte Basis habe ich Leukol oder Weissöl genannt, weil sie keine farbigen Reactionen zeigt. Sie wird nicht durch Chlorkalk blau gefürbt, und ihre Salze ertheilen dem Fichtenholz keine Farbe. Das Leukol ist ölartig, riecht durchdringend und chorakterisirt sich besonders durch seine Salze, welche es mit Säuren bildet, als einen eigenthümlichen Stoff. Es verliert durch die Neutralisation mit Säuren seinen Geruch, und bildet namentlich mit der Kleesäure ein schön krystallisirendes Salz.

Mit der feuchten Haut in Berührung kommend, entwickelt besonders das kleesaure Leukol einen phosphorartigen Geruch. — Im Steinkohlenöl wird das Leukol leicht entdeckt durch Mischen mit Kalkbrei. Der an Phosphor und Blausäure erinnernde starke Geruch kommt vom Leukol her. Saure Stoffe aus dem Sreinkohlenot.

1. Karbolsäure oder Kohlenölsäure.

Die Karbolsäure ist ein farbenloser, sauer reagirender, ölartiger Stoff, der im Wasser untersinkt und ein großes Lichtbrechungsvermögen besitzt. Der Geruch ist schwach empyreumatisch, aber der Geschmack höchst ätzend und brennend. Auf die Haut äußert die Karbolsäure eine sehr starke Wirkung. Bestreicht man dieselbe damit, so entsteht mit Begleitung einer brennenden Empfindung ein weisser Fleck, der besonders beim Benetzen mit Wasser sichtbar wird, und sich nach einer Minute in einen rothen umwandelt. Nach einigen Tagen stirbt die Haut; sie wird glänzend und schuppt sich ab. --Hierin ähnelt die Karbolsäure dem Kreosot. Sie unterscheidet sich aber wesentlich dadurch von ihm, dass sie entschieden sauer ist, durch basisch essigsaures Bleioxyd gefällt, durch Ammoniak und Lusteinwirkung nicht verändert, dagegen durch Salpetersäure, selbst verdünnte, in cinen rothbraugen Stoff verwandelt wird, und endlich den Leim fällt. Alles Eigenschaften, die dem Kreosot mangeln.

Die Karbolsäure löst sich im Wasser. Die Auflösung ist furblos und die Säure wird durch Vermischen mit Salpetersäure schnell sichtbar gemacht. Das Wasser wird nämlich gelb oder orange, und bald darauf rothbraun. Ein mit Karbolwasser benetzter Fichtenspahn nimmt durch Befeuchten mit Salzsäure nach etwa einer lathen Stunde eine schäne blaue Farbe an. Auch der Durat der Salzsäure färbt karbolsäurehaltige Hobelspähne blau. Diese Farbe widersteht, wie die gelbe des Kyanols und die rothe des Pyrrols der Bleichkraft des Chlors in einem hohen Grade.

Die karbolsauren Salze sind farbles, und mauche davon krystallisirbar. Ihre wäßrigen Auflösungen erzeugen mittelst der Salzsäure auf dem Fichtenholz dieselben blauen Färbungen, wie es das Karbolwasser thut. Papier etc. wird unter gleichen Umständen nicht verändert.

Diess ist also die dritte Färbung, welche das Fichtenholz erleidet, und dadurch wird es wirklich zu einem ganz unentbehrlichen Resgens bei der Scheidung der Bestandtheile des Steinkohlenöls.

Die Karbolsäure fällt das Eiweiss wie den Leim und schützt organische Stosse vor der Fäulniss; was aber noch mehr ist, sie benimmt faulenden Thierstossen, z. B. Fleisch, auf der Stelle den Gestank, wenn dieses mit der wässrigen Auslösung übergossen wird, und leistet in dieser Hinsicht viel mehr als das Chlor. Mit dem räuchernden Princip scheint sie jedoch nicht identisch zu seyn, denn ein solches Fleisch schmeckt abscheulich.

Um die Gegenwart der Karbolsäure im Steinkoblenöl darzuthun, schüttelt man es mit Kalkmilch, filtrirt das Wäßrige ab, und verdunstet es fast bis zur Syrupdicke. Salzsäure scheidet aus dieser Masse, die unreiner karbolsaurer Kalk ist, unreine Karbolsäure ab.

2. Rosolsäure oder Rossölsäure.

Die Rosolsäure ist ein Erzeugnis der chemischen Zerlegungsweise des Steinkohlenöls, und darum um so merkwürdiger, das sie sich wie ein wirhliches Pigment verhält. Sie giebt nämlich mit den geeigneten Beizen rothe Farben und Lacke, die an Schönheit denen aus Saslor, Cochenille und Krapp an die Seite gestellt werden können.

Die Rosolsäure ist eine harzige Masse, die sich pülvern lässt und eine schöne orangegelbe Farbe besitzt.

Den Stoff, woraus sich die Rosolsäure bildet, habe ich im Steinkohlenöl nicht auflinden können. Um aber ihre schnelle Entstebung zu veranschaulichen, braucht man nur Steinkohlenöl mit Kalkmilch zu schütteln, die wäfsrige Auflösung abzufiltriren und einige Stunden sieden zu lassen. Die anfangs farblose oder gelbliche Flüssig-

keit färbt sich nun dunkelroth. Diese Färbung rührt vom entstandenen rosolsauren Kalk her, der bei einiger Ruhe sich als ein hochrothes Pulver niederschlägt.

3. Brunolsäure.

Diese Säure ist ein Begleiter der Rosolsäure, und entsteht unter denselben Umständen. Sie ist glasig, glänzend, leicht zu pülvern und sieht dem Asphalt ähnlich. Die meisten brunolsauren Verbindungen sind braun und unauflöslich, dagegen die der Rosolsäure roth und auflöslich sind. Die Scheidung beider hat daher keine Schwierigkeiten.

Außer diesen 6 Stoffen lassen sich aus dem Steinkohlenöl noch einige andere, bisher noch nicht bekannte, abscheiden oder bilden. Ich übergehe sie jedoch für jetzt, da ich noch keine charakterisirende Reagentien für dieselben entdeckt habe.

Darstellung des Kyanols und Leukols.

Man schüttelt

12 Steinkohlenöl

2 Kalk und 50 Wasser

während 6 bis 8 Stunden abwechselnd mit einander, und scheidet sorgfältig die wässrige Auflösung von Kalk und Oel durch's Filtriren. Erstere, welche bräunlich gelb gefärbt ist, wird der Destillation unterworsen und bis zur Hälste abdestillirt. Das Destillat, welches aus einem dicken Oele und der Auflösung desselhen in Wasserbesteht, enthält Karbolsäure in Verbindung mit Ammoniak, Leukol, Pyrrol, und Kyanol. Es sind 5 Destillationen nöthig, um aus diesem Gemenge das Kyanol und Leukol zu scheiden.

Die erste Destillation geschieht mit einem Ueberschufs an Salzsäure. Hierdurch werden das Pyrrol und die Karbolsäure entfernt, die in die Vorlage übergeben. Man setzt daher die Destillation so lange fort, bis das Uebergehende nicht mehr roth, braun oder gelb gefärbt wird, wenn man es mit starker Salpetersäure vermischt. Ist dieser Punkt eingetreten, so unterbricht man die Destillation, und hat nun in der Retorte ein Gemenge aus Ammoniak, Leukol, und Kyanol, in Verbindung mit Salzsäure.

Dieses Gemenge, welches sehr gelb gefärbt ist, wird nun mit Aetzsodalauge im Ueberschuss destillirt. Alle drei Basen gehen in die Vorlage mit dem Wasser über, und in der Retorte bleibt die gelbgefärbte Lauge mit der Salzsäure zurück.

Hierauf wird das Destillat mit Essigsäure übersättigt und von Neuem destillirt, und zwar so lange, als das Uebergebende noch das Fichtenholz gelb färbt. Essigsaures Kyanol und Leukol sammeln sich mit dem Wasser als farblose Flüssigkeit in der Vorlage, indefs ein großer Theil des Ammoniaks, in Verbindung mit Essigsäure, im Rückstand bleibt.

Nun werden die beiden essigsauren Basen in kleesaure verwandelt, um sie als solche von einander zu scheiden. Man zieht demnach die essigsaure Verbindung beider Basen über Kleesäure ab. Man wird hierbei finden, dass ansangs reine Essigsäure übergeht, indem die Kleesäure die beiden Basen zurückbehält. So lange dieß geschieht, muss man die Destillation immer von Neuem mit frischem essigsauren Kyanol und Leukol wiederholen. Endlich kommt ein Zeitpunkt, wo die übergebende Essigsäure das Fichtenholz gelb färbt. Diess zeigt Kyanol an, und ist ein Beweis, dass die Kleesaure gesättigt ist. Man wechselt nun die Vorlage, um den zugesetzten Ueberschuss des essigsauren Kyanols und Leukols nicht zu verlieren, und bringt die in der Retorte befindlichen kleesauren Salze bei gelinder Wärme fast bis zur Trockne.

Man hat nun eine Masse, bestehend aus kleesaurem

Kyanol and Leukol, verunreinigt mit einem braunrothen Farbstoff und Ammoniak. Sie wird zu Pulver zerrieben. mit wenig Weingeist von 85 Proc. übergossen, und auf ein Filter gebracht. Der Weingeist geht mit dem Farbstoff durch's Filter, und hinterlasst die weisse Salzmasse. Diese wird noch mehrere Male mit wenig Weingeist tibergossen, bis er fast farblos durchfiltrirt. Hierauf setzt man den Trichter auf ein anderes Gefäß, und gießt so lange Weingeist auf die Salzmasse, als sich davon noch in demselben apflöst. Es bleibt pun saures kleesaures Ammoniak auf dem Filter zurück, und der Weingeist enthält kleesaures Kyanol und Leukol aufgelöst, die beim Verdunsten des Weingeistes sich krystallinisch abscheiden. Letztere werden nun mit wenig Wasser bis zur vollkommnen Auflösung erhitzt und zur Krystallisation bingestellt. Es schiefst bald ein farbenloses Salz an. welches aus schönen Gruppen feiner Nadeln besteht und kleesaures Leukol ist. Nach längerer Zeit zeigen sich auch Krystalle von kleesaurem Kyanol. Diese bilden breite Blättchen, und erscheinen in nesterartiger Anbäufung an verschiedenen Stellen der Krystallmasse des kleesauren Leukols. Sie zeichnen sich meistens durch eine bräunliche Farbe aus, und färben sich, mit Chlorkalkauflösung übergossen violettblau, und das Holz goldgelb; können daher leicht erkannt und abgesondert werden.

Hat man nun beide Salze in so weit von einander getrennt, so sind sie durch wiederholtes Auflüsen in Wasser und Weingeist und Krystallisation noch dergestalt zu reinigen, daß weder das kleesaure Leukol mit Chlorkalkauflösung übergossen, farbig verändert, noch Fichtenholz in seine Auflösung getaucht, gelb gefärbt wird. Das erstere erreicht man sehr bald, indem das kleesaure Kyanol ein großes Bestreben hat, sich vom Leukolsalz zu trennen und sich nesterartig an bestimmten Stellen anzuhäufen. Allein um so schwieriger ist es, die letzten Antheile kleesauren Leukols vom Kyapolsalze zu trennen.

Diess ist nur durch ein sehr oft wiederholtes Auslösen und Wiederkrystallisirenlassen zu erreichen. Auch muß man das kleesaure Kyanol mehrere Male in Alkohol auflösen, um den braunen Farbstoss zu entsernen, der sich dann durch Esslorescenz abscheidet. Das reine kleesaure Kyanol darf zwischen den seuchten Fingern geriebes, nicht phosphorartig riechen.

Um aus beiden Salzen die beiden Basen abzuscheiden, destillirt man sie mit Aetznatronlauge; sie gehen dann mit den Wasserdämpfen in die Vorlage über.

Darstellung des Pyrrols.

Mit einer genügenden Darstellungsweise dieses Stoffs bin ich noch nicht ganz auf dem Reinen. Sie wird um so schwieriger, als derselbe keinen besonders hervorstechenden chemischen Charakter hat, sondern mehr amphoter sich verhält und ebenso ungern mit Säuren als mit Basen sich verbindet. Dazu kommt, dass dem Pyrrol die Karbolsäure sehr sest anhängt, und letztere vom ersteren nur durch vielmalige Destillationen mit Aetznatronlauge zu scheiden ist, wobei das Pyrrol mit immer geringeren Antheilen von Karbolsäure in die Vorlage übergeht, indes karbolsaures Natron zurückbleibt.

Zweckmäsiger ist es daber, das Pyrrol aus solchen Produkten der trocknen Destillation zu scheiden, die keine Karbolsäure enthalten, oder die Trennung unter Umständen zu bewirken, wo letztere sich nicht entwickeln kann. Diess geschieht beim Sättigen des slüssigen empyreumatischen Ammoniaks oder des sogenannten Knochen- oder Hornspiritus, mit einer Säure. Man vermischt nämlich den im ersten Gefäs des Woulf'schen Apparats hefindlichen, vorher wohl filtrirten Knochenspiritus mit der Säure, und lässt die sich entwickelnden Gase in Actzlauge oder Kalkmilch treten. Diese nimmt neben Kohlensäure und Schweselwasserstoff auch das gleichzeitig sich entwickelnde Pyrrol aus. Letzteres lässt sich dann

durch blosse Destillation wieder von der Lauge trennen, geht mit den Wasserdämpsen in die Vorlage über, und bildet eine farblose Flüssigkeit, die nach Teltower Rüben riecht, mit Salpetersäure sich hochroth färbt und einem salzsauren Holzspahn eine purpurrothe Farbe mittbeilt.

Um das so erhaltene Pyrrol zu reinigen, wird das Destillat mit Salzsäure versetzt, und von neuem destillirt. Es geht nun wässriges, salzsaures Pyrrol als farblose Flüssigkeit über, die die eben erwähnten Reactionen zeigt. Durch Destillation mit Aetzlauge wird aus dieser Verbindung das Pyrrol geschieden.

Leider erhält man auf diesem Wege nur sehr wenig Pyrrol in wäßriger Auflösung. — Bei der nähern Beschreibung der Verbindungen des Pyrrols, werde ich auf diesen Gegenstand zurückkommen.

Darstellung der Karbolsäure.

Es werden

12 Steinkohlenöl 2 Kalk und 50 Wasser

6 bis 8 Stunden lang geschüttelt. Die bierauf absiltrirte wässrige Flüssigkeit wird bis auf den vierten Theil eingekocht, nach dem Erkalten siltrirt und mit Salzsäure im Ueberschuss versetzt. Es scheidet sich unreine Karbolsäure ab, die sich am Boden des Gesässes als ein braunes Oel sammelt. Man entsernt die saure überstehende Flüssigkeit, wäscht das braune Oel mit Wasser und unterwirst es mit Wasser der Destillation. Es geht eine milchig aussehende Flüssigkeit über, aus der sich nach und nach sarblose Oeltropsen absondern. Diese sind ziemlich reine Karbolsäure. Wenn das in der Retorte besindliche Oel sich etwa um zwei Drittel vermindert hat, hält man mit der Destillation inne, versetzt das Destillat in der Vorlage mit so viel Wasser, das sich das

Oel vollkommen auflöst und fällt mit basisch essigsaurem Bleioxyd. Es bildet sich ein dem Chlorsilber ähnlicher, käsiger Niederschlag von basisch karbolsaurem Bleioxyd. Dieser wird nach dem Aussüssen wohl getrocknet und der trocknen Destillation unterworfen. Das Bleisalz fängt bald an zu schmelzen und entlässt die Karbolsäure, welche sich in der Vorlage als ein gelbes Oel sammelt. Dieses wird rectisicirt und erscheint nun als eine farbenlose, etwas dickliche Flüssigkeit, die ein starkes Licktbrechungsvermögen besitzt. Sie ist reine, wasserfreie Karbolsäure. — Wenn das Bleisalz nicht gut getrocknet war, entwickelt sich mit der Karbolsäure auch Wasser; dies geht bei der Rectisication zuerst über, und wird durch Wechselung der Vorlage entsernt.

Die hier beschriebene weitläustige Procedur ist nöthig, um von der Karbolsäure alles Fremdartige metrennen, als da sind: Ammoniak, Kyanol, Pyrrol und Leukol. Diese gehen durch's Einkochen der Oelverbindung fort. Ferner Kreosot und Schwesel; diese werden durch's Fällen mit dem basisch essigsauren Bleioxyd theils entsernt, theils gebunden; dann Rosol- und Brunolsäure, diese bleiben als nicht stüchtig beim Destilliren in der Retorte zurück. Und endlich Wasser. Diess wird durch die Rectification geschieden.

Die reine Karbolsäure darf, in Wasser gelöst, das Fichtenholz, unter Mitwirkung von Salzsäure, weder gelb noch roth fürben, sondern bloß rein blau. Wenn demnach dieses Blau in's Grünliche oder Bräunliche spielt, so ist nach dieser Reaction auf einen Rückhalt an Kyanol oder Pyrrol zu schließen. Ferner darf sie der Chlorkalkauflösung keine blaue Färbung geben, da auch dieß Kyanol anzeigt.

Darstellung der Rosol- und Brunolsaure.

Beim Destilliren der eben erwähnten unreinen Karbolsäure mit Wasser, bleibt in der Retorte ein braunchwarzer, pechartiger Rückstand, der beide oben genannen Säuren enthält. Dieser Rückstand wird so lange nit Wasser gekocht, als sich noch Karbolsäure verflüchigt, hierauf in wenig Weingeist gelöst und mit Kalknilch vermischt. Es bildet sich eine schön rosenroth gefärbte Auflösung von rosolsaurem Kalk, indes brutolsaurer Kalk sich als brauner Niederschlag am Bedenngert.

Aus dem rosolsauren Kalk wird die Rosolsäure durch Essigsäure geschieden und von Neuem mit Kalk verbunden, wodurch sich noch Brunolsäure abscheiden läfst. Diese Zersetzung durch Säure und diess Wiederauslösen mit Kalkmilch wird so lange fortgesetzt, als noch ein Rückhalt von Brunolsäure bemerkbar ist. Endlich samnelt man die Rosolsäure auf ein Filter und löst sie nach lem Aussüssen und Trocknen in Alkohol auf. Sie bleibt nach dem Verdunsten des Alkohols als eine feste, glastige, harte, orangerothe Masse zurück.

Eine minder umständliche Scheidungsart der Rosolbure ist die, aus rohem karbolsaurem Kalk (S. 76.) turch vorsichtiges Abdampsen desselben, bis sast zur Syupdicke, und Vermischen mit J. Weingeist. Nach einigen Tagen bemerkt man an den Wänden des Gesässes ine Menge hochroth gesärbter Krystalle von rosolsauem Kalk, die man absondert, gut abwäscht und durch viederholtes Auslösen in Wasser, Abdampsen, Zerlegen mit Essigsäure und Wiederauslösen in Kalkmilch reinigt. Wenn endlich die rosolsaure Kalkauslösung mit einer so ein rothen Farbe erscheint, dass diese der rothen Alaunassonn gleicht, worin gewaschener Krapp gekocht worden, so wird durch Essigsäure die Rosolsäure niedergechlagen.

Um die Brunolsäure rein darzustellen, wird der unreine brunolsaure Kalk mit überschüssiger Salzsäure übertossen. Es scheidet sich Brunolsäure in braunen Flocken ab, die noch mehrere Male mit Kalk und Säure behandelt werden, um alle Rosolsäure davon zu trennen. Hierauf löst man die wieder vom Kalk durch die Salzsäure abgeschiedene Säure in Aetznatronlauge, filtrirt, und mischt die Auflösung wieder mit Salzsäure, wodurch nun eine reinere Brunolsäure niederfällt, die durch Auflösen in Alkohol völlig gereinigt wird.

Ueber das physikalische und chemische Verhalten, so wie über die verschiedenen Verbindungen der in dieser Abhandlung besprochenen Stoffe, werde ich bald mehr berichten ¹).

XVIII. Pittakall.

So nennt Hr. Dr. Reichenbach in Blansko einen Stoff (von ή πιττα und το καλλον), den derselbe aus dem in diesen Annalen Bd. XXVIII. S. 447. erwähnten noch unreinen Picamar abgeschieden bat. Wenn man solches Picamar, oder auch diejenigen Portionen des Buchenbolztheeröls, die schwerer als Wasser sind, in 50 Theilen Weingeist löst, und einige Tropfen Barytwasser hinzusetzt, so wird die farblose Flüssigkeit plötzlich prachtvoll hochblau und nach 5 Minuten indigblau. Wenn man ferner Theeröl von angegebener Schwere so lange mit Kalilauge versetzt, bis es nur noch schwach sauer auf Lackmus reagirt, die Lauge dann entfernt, und nun das Oel mit Barytwasser mischt und fleifsig umrührt, so wird letzteres blafsroth, das Oel aber, wo es mit der Luft in Berührung kommt, nach einigen Minuten tief und

¹⁾ Hr. Prof. Runge hat mir von seinem Kyanel und Pyrrol eine Probe übersandt, mit der Bitte, die Richtigkeit der von diesen Stoffen angegebenen Reactionen zu prüfen. Diess habe ich denn auch in Gemeinschaft mit Hrn. Prof H. Rose gethan, und ich hann mit Vergnügen bezeugen, dass die unter dem obigen Namen übersandten Stoffe sich gegen Fichtenholz und Chlorkalklösung genau zo verhalten, wie es S. 66 und 67 angegeben ist. P.

bhast blau, bis nach einigen Stunden die Farbe langen in Schwarz übergeht. Auch mit trocknem Barytedrat zerrieben, wird das durch Kali beinahe säuresrei machte Theeröl da, wo es mit der Lust in Berührung mmt, indigblau. Die Ursache der schönen Färbung diesen und ähnlichen Fällen, die aber nur durch Batzum Vorschein kommt, nicht durch Kalk, Talkerde, ali, Natron, Ammoniak, Kieselseuchtigkeit, da diese Körnur röthlich oder gelblich braune Farben geben, ist Pittakall. Die Darstellungsweise dieses Stoss ist in dem Entdecker noch nicht näher bezeichnet; dagein hat derselbe vorläusig solgende Eigenschaften angeiben.

Aus seinen Lösungen flockig niedergeschlagen oder in ihnen durch Abdampfen getrennt, ist das Pittakall ne trockne, feste, brüchige und abfärbende dunkelblaue lasse, im Bruche matt und vom Ansehen des Indigs, wie eser, durch den Strich Metallglanz annehmend, aber nen noch schöneren als das sogenannte Indigfeuer, da vom Kupferfarbigen bis in's herrlichste Goldgelb überht, und auf dem dunkelblauen Grunde überaus schön sieht. Diesen Goldglanz zeigt es, wie das Carthamin. ch schon bei blossem Austrocknen, so wie in dem fein Häutchen, welche es nach Art des Kalks auf Wasbildet, - Er ist geruch- und geschmacklos, nicht ehtig, in mässiger Wärme unveränderlich, in böherer h verkohlend ohne ammoniakalischen Geruch. Im pen Zustande scheint es sich im Wasser eher fein zu rtheilen, als zu lösen. Denn die, obwohl filtrirte und illig klare, Lösung setzt, ohne andere merkbare Zertzung, nach einigen Tagen dunkelviolette Flocken ab, d ist dann vollkommen farblos. Lackmus, Curcumi, upenlicht und Luft haben keine Einwirkung auf das stakall. Verdünnte Säuren, mit Ausnahme der Salpesäure, lösen es unzersetzt, Schwefelsäure mit veilchenhuer oder karmoisinrother, Salzsäure mit rothblauer,

Essigsäure mit morgenrother Farbe, welche letztere durch Ueberschuss von Alkalien wieder in das ursprüngliche reine Hochblau zurückkehrt; hat man Ammoniak hierzu angewandt, so ist die Lösung ein viel empfindlicheres Reagenz auf Säure, als Lackmuspapier: In Alkalien, die es aus Säuren, selbst aus Wasser niederschlagen, ist es durchaus unlöslich. Der Niederschlag mit Kali zeigt sich unter dem Mikroskop krystallisirt. Seine schwarzblaue Verbindung mit Kalk löst sich morgenroth in Essigsäure, und Ueberschuss von Ammoniak stellt daraus das Pittakall rein blau wieder her. - Alkohol, Aether und Eupion lösen es nicht. - Bleizucker, Zinnsalz, schwefelsaures Kupferammoniak, essignaure Thonerde u. a. w., fallen es, selbst wenn die Lösungen vorwaltend sauer sind, zu schön dunkelblauen, in's Violette schießenden Niederschlägen, die sich auch bei Ueberschuß von Ammoniak nicht verändern. Das Pittakall ist daher in der Färberei anwendbar; es lässt sich mit Thonerde und Zinnsalz recht gut auf Baumwolle und Leinen befestigen (Schweige, Journ. Bd. 68. S. 1.).

XIX. Ueber 'das Steinkohlenöl.

Aus einer Untersuchung über die Steinkohle zieht Hr. Dr. Reichenbach folgende Schlüsse: 1) Aus den Steinkohlen der great coal formation (nicht aber aus denen des Greensand) läst sich durch Destillation mit Wasser 3200000 eines ätherischen Oels abscheiden. 2) Dies Oel ist identisch mit dem Steinöl. 3) Letzteres praëxistirt also, und ist kein Produkt der Verkohlung oder Verbrennung der Steinkohlen in der Erde. 4) Das künstliche Steinöl hat so viel Aehnlichkeit mit dem Terpenthinöl, dass daraus zu schließen ist, das Steinöl sey das Terpenthinöl vorweltlicher Pinien. 5) Eupion und Steinöl sind grundverschieden; rectificirtes Steinkohlentheeröl enthält aber unter Anderem Steinöl und Eupion. 6) Alle Steinkohlenlager hahen sich nie in hoher Temperatur befunden. 7) Steinölquellen scheinen schwache Destillationen großer Steinkohlenlager durch die allgemeine Erdwärme zu seyn (Schweigg. J. Bd. 69. S. 19.).

1834. ANNALEN No. 6. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

XX. Bemerkungen über schwefelsaures Eisenoxydul und Eisenchlorür, besonders in Beziehung auf die Bereitung dieser Verbindungen; von P. A. v. Bonsdorff.

Es ist bekannt, dass schweselsaures Eisenoxydul die Eigenschaft besitzt, sehr bald an der Luft zu verwittern und zu einem weißen und nachher gelben Pulver zu zerfallen. Es ist ferner bekannt, dass das eben genannte Salz zum Theil sich sehr leicht an der Luft höher oxydirt, und dass man es desswegen schwierig gefunden bat, ein von Oxyd vollkommen freies Salz zu erhalten. Für die Bereitung künstlicher eisenhaltiger Mineralwasser besonders ist es sehr wichtig, das schwefelsaure Eisenoxydul, welches zur Bildung des kohlensauren Eisenoxyduls benutzt wird, vollkommen rein und vom Oxyde frei zu bekommen, und im Falle, dass es gelungen ist, das Salz rein zu bereiten, eben so wichtig, es nachher gut aufbewahren zu können. Da ich einige Beobachtungen über diesen Gegenstand zu machen Gelegenheit gehabt und dabei gesunden habe, dass die Bereitung und das Aufbewahren von reinem schweselsauren Eisenoxydul mit gewissen Vorsichtsmassregeln sehr leicht zu Wege zu bringen ist, so werden folgende Bemerkungen vielleicht nicht canz überflüssig seyn, und mögen hier wegen des technichen Zwecks etwas umständlicher behandelt werden.

Nachdem Eisenseilicht oder sonst sein zertheiltes reines Eisen in verdünnter reiner Schweselsäure, am Besten
mit Hülse gelinder Wärme, ausgelöst ist, giesst man dieses Gemisch in einen mit langem Halse verschenen gläsernen Kolben, dessen Mündung auch von kleinem Umsange ist, damit der Zutritt der Lust so viel als möglich

vermieden werde, setzt ein wenig Eisenfeilicht im Ueberschuss hinzu, und lässt die Lösung so lange kochen, bis kein Eisen sich mehr auflöst, welches sich dadurch bemerken lässt, dass die Flüssigkeit eine eigene dunkele, bräunlich graue Farbe bekommt, die durch Entstehung einer ganz geringen Trübung veranlasst wird. Wenn die Auflösung so concentrirt geworden, dass sie zum Krystallisiren geneigt ist, so fängt sie an zu schäumen, weswegen das Feuer jetzt sehr vorsichtig geleitet werden muss. Um die Flüssigkeit zu filtriren, aucht man sich einen Trichter mit so enger Spitze als möglich aus, und wenn das Filtrum mit Wasser beseuchtet ist, gielst man die Auflösung darauf, und fängt sie in einer gläsernen Schale oder einem Becherglase auf, in welche man vorher eine kleine Portion Schweselsäure geschüttet und darin herumgeschwenkt bat, damit der Boden und die Seiten, ungefähr so hoch wie die Flüssigkeit zu stehen kommt, mit derselben beseuchtet werde. Durch diesen kleinen Ueberschuss von Schweselsäure wird nämlich die höhere Oxydation des Eisenoxyduls durchaus vermieden, und die filtrirte Auflösung bleibt vollkommen klar, da hingegen sie ohne Zusatz der Säure sich augenblicklich trübt, oder Häutchen und bald einen Niederschlag von Hydrateu der Oxyde absetzt, die, wie bekannt, im Anfange gräulich grün und später (ein basisches Salz bildend) gelblich braun erscheinen. Wegen dieser plötzlichen Trübung der Auflösung ist es auch nöthig, die Spitze des Trichters unmittelbar den Boden des Gefässes berühren zu lassen, weil das Herabfallen der Flüssigkeit durch die Luft, auf wie kleine Entfernung es auch 'sey, hinreichend ist, um sogleich eine Trübung hervorzubringen. Die Menge der Schwefelsäure, die man hiezu nöthig hat, ist sehr unbedeutend; ungefähr ein oder anderthalb Tropfen Säure zu jeder Unze der kochenden concentrirten Auflösung ist schon mehr als hinreichend; und es ist hierbei auch nützlich, die Spitze des Trichters auswendig mit

der Säure beseuchtet zu haben, weil sonst um denselben sehr bald eine Trübung entsteht, da die warme Auslösung sich immer gleich erhebt, ohne sich mit der übrigen Auslösung zu mischen. Es ist auch nöthig, die Auslösung dann und wann umzurühren, damit die Schweselsäure gleichmässig eingemischt sey.

Nach dem Erkalten schiefet das Salz an, und man kann natürlicher Weise es dann nach Belieben in gröseren oder kleineren Krystallen bekommen. Will man das Salz zur Bereitung von Mineralwässern benutzen. ist es wohl vortheilhafter, das Salz in kleinen Krystallen zu haben, weil es leichter zu trocknen, bequemer zu wägen ist, und sich auch geschwinder im Wasser auflöst. In diesem Falle stört man, wie gewöhnlich, nach und nach das Krystallisiren durch eine kleine Bewegung der Auflösung, und hat man Gelegenheit, die Auflösung durch Eis abzukühlen, bekommt man eine bedeutend größere Menge Salz angeschossen 1). Die Krystalle werden dann auf einen Trichter gebracht, in welchen man ein Stück Filtrirpapier bei der Spitze eingesetzt hat. Sobald die Flüssigkeit abgeflossen ist, legt man gleich das Salz auf Löschpapier heraus, bedeckt es mit dergleichen Papier, rollt es darin hin und her, tauscht dieses wieder mit Neuem aus, und wenn diess sehr wenig feucht wird, breitet man das Salz auf einem Papierbogen aus, und rührt es dann und wann um, bis es vollkommen trocken geworden ist.

Man kann das Salz wohl auch in der Wärme trocknen, dazu ist aber eine Temperatur von 30°C. schon hinreichend, und dabei ist ein fleissiges Umrühren zugleich nothwendig. Die Verwitterung entsteht nämlich sehr bald, und in einer Wärme von 40 bis 50° verwittern auch größere Krystalle in etlichen Stunden durch

¹⁾ Nach einem angestellten Versuche verhält sich nömlich die Quantität des ansgelösten Salzes bei 0 und +15 ungesähr wie 3 au 4.

ihre ganze Masse. Am besten geschieht daher das Trockpen an der Luft bei gewöhnlicher Temperatur unter Umrühren. Doch ist dabei die Trockenheit der Lust von großem Einfluss. Ist die Luft von mittlerem Hygrometerstande, z. B. so, dass kohlensaures Kali (Pottasche) zerfliesst, oder angesangen hat zu zersliesen 1), so halten sich die Krystalle des auf oben beschriebene Art dargestellten schwefelsauren Eisenoxyduls vollkommen ohne Veränderung, und da kann man das Salz nach Bequemlichkeit trocknen lassen. Enthält aber die Luft so wenig Wasserdämpfe, dass das genannte Carbonat trocken bleibt, wie es gewöhnlich im Winter im geheizten Zimmer, und im Sommer auch zuweilen der Fall ist, so fangen die Krystalle von dem Eisensalze an sehr bald zu verwitten, und da muss man beim Trocknen dieselben sehr sleisig umrühren, so dass diese Operation nach einer Vierteloder halben Stunde vollendet ist, wonach man das Salz in gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt.

Ist die Lust mit Feuchtigkeit in hohem Grade geschwängert, so erleiden die Eisensalzkrystalle, nach dieser Methode bereitet, doch in kurzer Zeit keine Veränderung; ich habe sogar durch einen Versuch, wo eine Portion Krystalle in einer offenen Schale, auf einem Gestelle über einem flachen Gefäs mit Wasser, mehre Tage gehalten wurde, und das Ganze mit einer Glocke bedeckt war, gefunden, das das Salz keine merkbare Veränderung erlitten hat, obgleich es sich immer ein weuig seucht hielt, ohne doch zu zersließen. — Nach ein oder ein Paar Monaten bekam doch das Salz, auf diese Art ge-

¹⁾ Bei einer andern Gelegenheit, und wie ich hoffe in Kurzem behalte ich mir vor, über die Bestimmung oder Prüfung des Hygrometerstandes der Lust durch verschiedene Salze einige allgemeinere Bemerkungen mitzutheilen. — Versuche, die ich augestellt habe, zeigen, dass die Zerstielsbarkeit der Salze au diesem Endawecke sehr anwendbar ist.

en durch Zersließen entstandenen, schou bedeutend sissigen Theile des Salzes war in dieses Zeit eine kleine elblichbraune Trübung entstanden. Eine unter die nämche Glocke gesetzte Portion von einem aus einer absocht neutralen Auslösung angeschossenen Salze, war hingen unter Zersließen durch seine Zersetzung ganz brauntworden. Die Salzkrystalle seiden also bei einem seuchenen Zustande der Lust nichts, wenn sie auch einen der zwei Tage zum Trocknen überlassen werden, nur als das seuchte Salz dann nicht der Berührung mit ormischen Körpern, z. B. Filtrirpapier, lange ausgesetzt yn, weil diese eine Zersetzung hervorbringen, was sich waus ersehen läst, dass das Papier, von der Auslösung seuchtet, sehr geschwind eine gelblichbraune Farbe anmot.

Die Eigenschaften des auf beschriebene Art erhalten reinen Salzes sind übrigens Folgende. Die Farbe nicht grün oder bläulich grün, wie dies Salz sich gebhnlich darstellt, sondern vielmehr blau, mit einem ganz einen Stich in's Grüne; sie ist von der Schattirung der dulichen Berylle, also weniger grün als der sogenannte pamarin. Sobald das Salz eine grüne Farbe bekomen hat, oder eine Farbe, die mehr grün als blau ist, inn man sicher urtheilen, dass schon ein Gehalt von vd da ist. Die Farbe ist nämlich das empfindlichste ragens für die Prüfung des Salzes in dieser Hinsicht, id lässt sich besonders durch Vergleichung mit dem rein Salze wahrnehmen. - Das an trockner Luft vertterte Salz giebt ein weißes Pulver, so rein weiß, daß m schwerlich, ohne Vergleichung desselben mit andern irpern, von der reinsten weißen Farbe, wie z. B. ge-Iverten Quecksilberchlorid, eine Schattirung in's Bläuhe bemerken kann. Mit der Zeit aber, z. B. nach hren Wochen, fängt die Farbe an, allmählig in eine hwach gelblichgrüne überzugehen. Löst man dann ein

solches Pulver in Wasser auf, so ist die Auflösung ein wenig trübe von einem okerartigen Niederschlage, bekanntlich basisch schwefelsaurem Eisenoxyd, was also eine an der trocknen Luft entstandene Zersetzung andeutet.

Hat man schwefelsaures Eisenoxydul aus einer vollkommen neutralen Auflösung krystallisiren lassen, so wird das Salz an der Luft sehr schnell auf seiner Oberfläche zersetzt; schon in etlichen Stunden oder einem Tage bekommt es eine schmutzig grünliche Farbe, die bald immer dunkler grün wird, und aus einer Mischung der blauen Farbe mit der gelblich braunen der durch Zersetzung entstandenen basischen Verbindung hervorgeht.

Von dem im Handel vorkommenden Eisenvitriol unterscheidet man, wie bekannt, gewöhnlich zwei Gattungen, eine blaue oder grünlich blaue und eine grasgrüne. Mir scheint, dass man eigentlich drei Hauptabänderungen annehmen müsse, nämlich 1) die blaue oder grünlich blaue Varietät, die oft etwas verwittert und mit einem weißen oder gelben Pulver überzogen vorkommt; zu ihr gehört der Vitriol aus Fahlun und Dylta in Schweden. auch der englische Vitriol, doch verwittert dieser etwas weniger und pähert sich am meisten dem nach der oben beschriebenen Methode bereiteten Salze; 2) die durch eine trübe oder schmutzig grüne Farbe, und durch ein trocknes Aeussere sich unterscheidende Varietät, die sich auch an trockner Luft ohne Verwitterung gut erhält; von dieser Art war der Vitriol, den ich in verschiedenen Officinen in Reval gesehen habe, und der aus Deutschland bezogen war; 3) einen Vitriol, welcher sich durch seine schön grasgrüne oder beinahe smaragdgrüne Farbe und ein gleichsam fettes Aeufsere auszeichnet. Einen solchen Vitriol habe ich in St. Petersburg bei den Droguisten gesehen; er kommt aus Moskau'schen Fabriken.

Die Verschiedenheit dieser drei Gattungen scheint mir auf folgende Art erklärbar zu seyn. Die erste ist

aus einer etwas sauern, aber von Oxydsalz freien Auflösung gewonnen; besonders der englische Vitriol deutet auf einen merklichen Ueberschufs von Säure. Die weite Gattung ist aus einer neutralen, aber auch noch von Oxydsalz freien Auflösung angeschossen, und das Salz hat, auf gleiche Art wie eine vollkommene neutrale Auflösung, durch die Einwirkung der Luft eine oberflächliche Trübung bekommen, was denn die genannte Farbenschattirung hervorbringt; diese obertlächliche Trübung schützt übrigens das Salz vor der Verwitterung. Spült man die Krystalle mit ganz wenig Wasser, welthes mit etlichen Tropfen Schwefelsäure sauer gemacht ist, ab, so zeigt sich gleich die schöne bläuliche, dem Salze ursprünglich angehörende Farbe, und balt sich jetzt unverändert, da die Oberfläche der Krystalle eine Spur von freier Säure bekommen hat. Die dritte Gattung ist aus einer mit Oxydsalz sehr geschwängerten Soole krystallisirt, und ihre schöne grüne Farbe aus der Mischung der blauen Farbe mit der gelben des Oxydsalzes entstanden. Das Salz reagirt stark sauer, und pült man es mit Wasser und etwas Schwefelsäure ab, so behålt es doch die grüne Farbe, weil die Lösung des Oxydsalzes tief in die Spalten oder Zwischenräume der Krystalle eingedrungen ist; zuletzt kommt indess auch hier die blaue Farbe zum Vorschein. Das Salz hält sich übrigens feucht, und hat darum eine gleichsam fette Oberfläche; die Ursache hiervon ist der Gehalt an Oxydsalz, welches zersliessbar ist, und dadurch eben das Oxydulsalz vor Verwitterung schützt.

Da zum verschiedenen Gebrauche die verschiedenen Varietäten des Vitriols nicht gleich zweckmäßig sind, so mögen die eben gemachten Bemerkungen nicht ganz überflüssig seyn. So z. B. ist bekanntlich der reine und vom Oxydsalz freie Vitriol zur Ansertigung der Küpe für die Dexoxydation des Indigo's der brauchbarste; dagegen ist für die meisten andern technischen Operationen, zur Ber-

linerblaufabrikation, zum Schwarzfärben u. s. w., der oxydhaltige vortheilhafter.

Gewöhnlich schreibt man dem schweselsauren Eisenoxydul eine saure Reaction zu, diese besitzt es aber eigentlich nicht. Das Oxydsalz reagirt stark sauer, natürlicher Weise, weil das Oxyd, als eine schwache Base, die Säure nicht vollkommen neutralisiren kann. Das reine Oxydulsalz hat aber eine so schwache Einwirkung auf die Farbe des Lackmus, dass man sie schwerlich für eine saure Reaction halten kann, besonders da diese Reaction nicht augenblicklich, sondern erst nach mehren Secunden oder einer halben Minute zum Vorschein kommt, desto später und schwächer, je dunkler die blaue Farbe ist. Daher scheint mir diese Reaction von nichts anderem, als von einer durch die Einwirkung der Luft entstandenen Zersetzung und Bildung des Oxydsalzes hervorgebracht zu seyn. Man vergleiche, was ich vorbin (S. 82.) über die plötzliche Zersetzung dieser Verbindung gesagt habe.

Um diess aber deutlich an den Tag zu legen, liess ich eine neutrale Auslösung von schweselsaurem Eisenoxydul, mit Eisenseilicht versetzt, in einem Kolben kochen, und nachdem sie mit siedendem Wasser hinreichend verdünnt war, tauchte ich ein Stück Lackmuspapier, das an einem Glasstab mit Draht besestigt war, erst in kochendes Wasser, um die Lust auszutreiben, und dann in die Salzlösung. Die blaue Farbe hielt sich in der Auslösung ohne merkbare Veränderung; sobald aber das Papier aus der Lösung gezogen ward, konnte ich deutlich wahrnehmen, wie die blaue Farbe nach und nach

an der Luft geröthet wurde.

Dagegen tritt die saure Reaction des Oxydsalzes augenblicklich ein, und ebenso die des grünen oxydhaltigen Vitriols.

Noch empfindlicher für die Einwirkung der Luft, besonders in Bezug auf seinen Wassergehalt, ist das Eisenchlorttr, und daher auch die Bereitung und das Aufbewahren desselben viel schwieriger. Um dasselbe rein zu erhalten und unverändert aufzubewahren, habe ich folgende Vorsichtsmaßregeln am Zweckmäßigsten gefunden, welche ich, da diese Verbindung auch für die Bereitung der Mineralwässer, derjenigen nämlich, welche keine schwefelsauren Salze enthalten, wie z. B. das Spaawasser, nöthig ist, auch genauer beschreiben werde.

Eisenseilicht oder anderes dergleichen reines Eisen wird in Salzsäure aufgelöst, und die Auflösung, in einem mit enger Mündung versehenen gläsernen Kolben, mit Eisenfeilicht im Ueberschuss so lange gekocht, bis dieselbe vollkommen neutral und genug concentrirt geworden ist. Auch aus der Farbe der Auflösung, welche bräunlichgrau, östers auch späterhin licht- oder weisslichgrau 1) erscheint, kann man die Neutralisation beurtheilen: und das Schäumen zeigt auch hier an, dass die Lüsung eine gehörige Concentration bekommen hat, geschieht aber bei dem Eisenchlorür noch gewaltiger, und fordert daher eine sehr vorsichtige Erwärmung. Uebrigens verfährt man wie bei der Bereitung von schweselsaurem Oxydulsalz, thut ein wenig Salzsäure in die Schale, mit der die filtrirte Auflösung aufgefangen wird, und weil das Chlorür höchst leichtlöslich in Wasser ist, und die Menge des krystallisirten Salzes deswegen so viel mehr von der

¹⁾ Diese lichtgraue Farbe rührt von einem Niederschlage her, welcher sich unter sortgesetztem Kochen der Auslösung, mit Eisenseilicht im Ueberschus, absetzt. Ich habe noch nicht Gelegenheit gehabt, diesen Niederschlag näher zu untersuchen; doch mögen folgende Bemerkungen hier mitgetheilt werden. Es bildet ein Pulver, von weisser oder graulichweisser Farbe, ist unföslich im Wasser und Alkohol, löst sich aber leicht, wenn das Wasser mit ein wenig Salasäure gesäuert ist. An der Lust und auch im lusthaltigen Wasser wird er gleich zersetzt, bekommt erst eine grünlichblaue, und nachher eine gelblichbraune Farbe. Sollte es wohl ein wassersreies Chlorür seyn, wahrscheinlicher vielleicht eine niedrigere Verbindung von Chlor mit Eisen?

Quantität des Wassers abhängt, lässt man eine kleine Portion der Auflösung, um das Wasser, mit dem das Filtrum beseuchtet worden ist, mit auszunehmen, für sich durchgeben, und fängt nachher das Uebrige in der mit Salzsäure befeuchteten Schale auf. Das Krystallisiren und das Aufnehmen des Chlorürs bewirkt man wie bei dem schweselsauren Salze, aber was das Trocknen betrifft. so kann man dasselbe nur dann an der Luft bewerkstelligen, wenn diese sehr trocken ist, z. B. so, dass das Kalicarbonat sich vollkommen ohne Zersliessung erhält 1), und dann muss diese Operation auch sehr geschwind gemacht werden, weil in ganz kurzer Zeit die Einwirkung der Luft eine Zersetzung hervorbringt, ohne Zweisel wegen Verdampfens der kleinen Portion überschüssiger Säure. Am besten trocknet man das Chlorür in gelinder Wärme, 2. B. im Sonnenschein, oder in einem Trockenofen von etwa + 30° bis 40°, wo nach ein wenig Umrühren die Krystalle sehr geschwind vollkommen trocken werden. Das Aufbewahren dieser Verbindung ist, wenn man sie nicht absolut vor der Luft schützen kann, etwas schwer. Doch scheint es, dass wenn dieselbe aus einer etwas sauren Auflösung angeschossen ist, die Krystalle nachber in gelinder Wärme schleunigst getrocknet werden, endlich und besonders alle Feuchtigkeit, d. b. die Gegenwart der Mutterlösung vollständig vermieden wird, man dieses Chlorür in wohl verschlossenen Gefäßen auch ziemlich gut aufbewahren kann. Ich habe es am besten gefunden, die Krystalle ein wenig fatesciren zu lassen (welches schon in einer Temperatur von 50° geschieht), oder noch lieber die gut getrockneten Krystalle mit einer kleinen verwitterten Portion derselben in dem Gefässe zu mischen. Durch diesen verwitterten Theil ist dann das Uebrige geschützt und hält sich sehr gut.

Das Chlorür, auf die eben beschriebene Art berei-

¹⁾ Das Eisenchlorür ist nämlich etwas weniger zerstiefsbas als das Kalicarbonat, der Unterschied ist aber unbedeutend.

tet, zeichnet sich aus durch eine schöne lichtblaue Farbe, noch weniger in's Grüne ziehend, als beim schwefelsauren Salze. Sobald es aber der Luft ausgesetzt ist, wird es sehr bald grasgrün, durch eine Zersetzung und dabei erfolgende gelblichbraune Trübung, die jedoch nur obertlächlich ist. Nimmt man nämlich einen grünen Krystall und wischt ihn mit feuchtem Löschpapier ab, so kommt die schöne blaue Farbe wieder zum Vorschein. — Die Krystallisation ist eine schiefe rhombische Säule, welche die Grundform zu seyn scheint; am meisten bildet sie aber eine sechsseitige Säule (ganz analog mit Haüy's Amphibole bisunitaire), öfters ganz flach, so dass sie tafelartig erscheint. — In einer durch Schwefelsäure getrockneten Lust verwittern die Krystalle geschwind, und bedecken sich mit einem weisen Pulver.

Da der Wassergehalt des krystallisirten Eisenchlorürs, so viel mir bekannt, nicht durch Analyze bestimmt worden ist, so habe ich eine Untersuchung derselben gemacht. Eine Portion Chlorürkrystalle, an Gewicht 2,172 Grmm., wurde in Wasser aufgelöst, mit etwas Salzsäure und Salpetersäure gemischt und bis zu beendigter Entwickelung des Stickstoffsoxyds in einem Kolben erwärmt. Aus der Auflösung, nachdem sie kalt geworden, wurde mit Ammoniak Eisenoxyd niedergeschlagen, gut ausgewaschen, getrocknet und vorsichtig geglüht, so daße es gar nicht vom Magnete angezogen wurde. Das Gewicht des Oxydes war 0,867 Grmm., welches 0,601 Grmm. metallischem Eisen und 1,389 Grmm. Chlorür entspricht. Die Zusammensetzung und die chemische Formel dieser Verbindung ist also folgende:

auf 100 Theilen.

Gefunden. Berechnet.

Eisenchlorür 1,389 63,95 1 63,38

Wasser 0,783 36,05 36,59

FeC1+4H.

¹⁾ Der kleine Ueberschuss von Eisen lässt sich daraus erklären, dass die Krystalle, die zu der Analyse genommen wurden, ein

Aus dem Angeführten werden also folgende Bemerkungen sich als Resultate ergeben:

1) Kann ein vollkommen oxydfreies schwefelsaures Eisenoxydulsalz leicht hervorgebracht werden, wenn man die durch Kochen neutral gewachte Auflösung vor dem Krystallisiren ein wenig sauer macht.

2) Bleibt das auf beschriebene Art erhaltene Salz an einer Luft, die mittelmässig trocken, oder auch seucht ist, unverändert; in einer trockenen Lust, ebenso in einer ' Wärme von 40° C., verwittert es aber sehr geschwind, und wird dabei mit der Zeit immer mehr und mehr zersetzt.

3) Ist die Farbe des reinen Salzes mehr blau als grün, und die grüne Farbe des Vitriols entsteht nur durch eine oberflächliche Zersetzung und gelbliche Trübung des aus einer vollkommen neutralen Auflösung angeschossenen Salzes. Das Salz an sich hat keine saure Reaction; diese rührt nur von der Zersetzung des Salzes und der Bildung von Oxydsalze her.

4) Sind von dem im Handel vorkommenden Vitriol drei Varietäten zu unterscheiden, von denen die grünlichblaue aus einer vom Oxyde freien sauern Auflösung, die schmutziggrüne aus einer neutralen und vom Oxyde freien, und die smaragdgrüne aus einer mit Oxydsalze

stark geschwängerten Soole angeschossen ist.

5) Kann man das Eisenchlorür vollkommen rein bereiten und wohl außewahren, wenn man die neutrale Außesung mit ein wenig Salzsäure sauer macht, die Krystalle in einer Temperatur von + 30° bis 40° geschwind trocknet, und sie nachher mit ein wenig verwittertem Chlorür gemischt in verschlossene Gefäse bringt. – Das reine Chlorür hat eine schöne lichtblaue, kaum merkbar ins Grüne ziehende Farbe, die auch durch eine ober-

wenig zersetzt waren. Diese Analyse wurde nämlich vorgenommen, ehe ich die Methode gesunden hatte, diese Verbindung zweckmässig zu bereiten. flächliche Zersetzung grün wird. — Die Krystelle halten sich ohne Zertliefsung in einer Luft, wo das Sulphat verwittert, wo dies aber sich gut erhält, fängt das Chlorür an zu zerfliefsen. In einer Wärme von 50° und in einer von Schwefelsäure getrockneten Luft verwittert das Chlorür zu einem weifsen Pulver.

6) Ist die Krystallisation des wasserhaltigen Eisenchlorürs eine schiefe rhombische Säule, als Grundform, und seine chemische Constitution 1 Atom Eisenchlorür mit 4 Atom Wasser.

XXI. Ueber die gekrümmten Flächen der durchsichtigen Theile des Auges; von C. Krause, Professor in Hannover.

Bei der Betrachtung des menschlichen Auges und der aus seinem Baue abgeleiteten Folgerungen, halten die Physiker sich gemeiniglich an die von Petit angegebenen Abstände und Dimensionsverhältnisse der strablenbrechenden Theile, deren Berichtigung neuerlich von Hrn. G. R. Treviranus versucht ist. Es erfordern diese Verhältnisse noch eine fortgesetzte genauere Betrachtung; indessen wird man vielleicht die Notiz nicht ungern hier sehen, dass ich, bei einer sorgsältigen mikrometrischen Untersuchung mehrere von den Angaben meiner Vorgänger, sehr abweichende Resultate erhalten habe. Man nimmt gewöhnlich die Krümmungen der strahlenbrechenden Theile des Auges als sphärisch an; durch Messung mehrer Abscissen auf der Sehne der Hornhaut, dem Durchmesser der Linse, der hinteren Hälfte der Augenaxe und dem Durchmesser der hinteren Wölbung des Augapfels, und der zugehörigen Ordinaten 1), habe ich

¹⁾ Siehe die Pig. 1. Taf. II., in welcher die punktirten Linien die mit großer Schärfe gemessenen Coordinaten bezeichnen.

aber ermittelt, dass die meisten dieser Krümmungen Curven einer höheren Ordnung sind. Nur die vordere Fläche der Linse ist elliptisch, die hintere Fläche der Linse aber parabolisch; die hintere Wölbung des Augapsels (hintere Fläche des Glaskörpers und die dieser genau anliegende Wölbung der Retina) bildet ein Ellipsoid. Alles dieses habe ich bis jetzt (October 1833) an zwölf Augen gesunden, und schon früher von zweien derselben alles Detail, mit einigen anderen Bemerkungen über den Bau und die Dimensionen des menschlichen Auges, in Meckel's Archiv für Anat. u. Physiol., Bd. VI. 1832, bekannt gemacht, auch Abbildungen und Angabe der Untersuchungsmethode beigefügt, worauf ich hier verweisen muss. Nur von einem der ausgemessenen Augen setze ich hier die wichtigeren Verhältnisse her:

Hornhaut			
Dicke am Rande	0",5	Par.	M.
- in der Mitte	0,4	-	
Radius ihrer vorderen Fläche	4 ,3534	-	
Der größte Bogen ihrer Vorder-			
fläche enthält	63° 48' 2	P# -	
Parameter der hinteren Fläche	6",1443	-	
Linae.			
Durchmesser	4",1	Par.	M.
Axe	2,0	-	-
Halbe große Axe der Vorder-			
fläche	2 ,0517	-	-
Halbe kleine Axe der Vorder-			
fläche	0 ,9542	-	-
Entfernung der vorderen Fläche			
von der hinteren Fläche der			
Hornhaut in der Augenaxe	1,2		-

[Wir werden diese Figur, die nicht gerade unumgänglich sum Verständnifs des Textes ist, mit der nächsten Kupfertafel nachliefern. P.] ntfernung der hinteren Fläche von der Retina in der Augenaxe

6",65 Par. M.

Hintere Fläche des Glaskörpers.

rofse Axe (welche nicht im Querdurchmesser, sondern im größeren Diagonaldurchmesser des Augapfels liegt)

leine Axe (ein Theil der Au-

genaxe)

Pukrechte Axe (im senkrechten Durchmesser d. Augapfels 10",2486 Par. M.

8 ,9048 -

9,7041 -

XXII. Abdampfungen durch heiße Luft.

Brame-Chevallier hat vor Kurzem der Pari-Akademie die Beschreibung eines neuen Abdampfaptes eingesandt, der zwar zunächst nur zu technischen cken, nämlich zu Abdampfungen in Zuckerfabriken, mereien u .s. w., bestimmt ist, der aber doch, wegen ihm zum Grunde liegenden Princips, auch von rein enschaftlichem Interesse ist. In diesem Apparate wird ichst durch Dampf eine Pumpe getrieben, welche Cyer in Bewegung setzt. Dadurch wird die Luft, welche lesen Cylindern enthalten ist, in Behälter getrieben, eie durch Dampf bis zu einem zweckmäßigen Grad wint wird. Die heiße Luft tritt zwischen einem dopn Boden, von denen der obere durchlöchert ist, in Abdampskessel, und streicht sehr sein zertheilt durch abzudampfende Flüssigkeit. Die Kraft, mit welcher heiße Luft durch die Flüssigkeit dringt, bewirkt eine andige Verschiebung der Theilchen dieser, und verut dadurch ein so beträchtliches Aufwallen, dass die

Abdampfung, selbst bei 45° R., mit einer erstaunlichen Schnelligkeit vor sich geht. Die Vortheile dieses Apparats sind nach seinem Erfinder folgende: 1) die Stoffe erleiden keine Veränderung durch die Wärme, und bei Anwendung auf Zuckerraffinerie erhält man nur 6 bis 8 Procent Melasse; 2) das Abdampfen geschieht schneller, kostet weniger Brennmaterial und Arbeitslohn; 3) die Producte sind von besserer Beschaffenheit; 4) der an sich schon einfache Apparat kann, ohne weitere Kosten für die Abdampfung, zu Trocken! Oefen und -Kammern angewandt werden. (L'Institut No. 29. p. 242.)

XXIII. Dichtigkeitsmaximum bei Salzlösungen.

Ueber diesen Gegenstand hat Hr. Despretz im Jahre 1832 eine Untersuchung vorgenommen, als deren Hauptresultate er solgende zwei angiebt: 1) der Gefrierpunkt ist bei reinem Wasser, Meerwasser und Salzlösungen veräuderlich. Die Schwankung ist ganz beträchtlich, und verschwindet nicht durch Erschütterung; sie findet sich auch beim Schwefel, Phosphor, Zinn und wahrscheinlich bei allen erstarrenden Körpern; 2) Meerwasser und Salzlösungen haben, wie das reine Wasser, ein Dichtigkeitsmaximum, nur liegt es tiefer, als bei letzterem. (J. de chim, med. 1832. p. 625.) — Neuerdings bat er noch Folgendes hinzugefügt: das Dichtigkeitsmaximum liegt desto tiefer, je tiefer der Gefrierpunkt liegt. So hat eine Kochsalzlösung, deren Gefrierpunkt bei — 4°,3 C. liegt, ihr Dichtigkeitsmaximum bei — 16°,5 C., also 12 Grade unter ihrem Gefrierpunkt. (L'Institut. No. 45. p. 209.) Hr. D. verspricht hierüber eine ausführliche Untersuchung. wodurch er dann hoffentlich die Bedenken heben wird, welche obige Resultate zum Theil einflößen müssen. Man vergleiche mit ihnen die von A. Erman in diesen Annalen, Bd. XII., 477.

1834. ANNALEN No. 7. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI

XXIV. Ueber die täglichen Veränderungen der magnetischen Abweichung in Freiberg: von II. VV. Dove.

Gleichzeitige, durch einen längern Zeitraum in der Art fortgesetzte Beobachtungen, wie sie durch Hrn. v. Humboldt in Freiberg, Berlin, Petersburg, Kasan und Nicolajef angeregt worden sind, können einerseits dazu dienen, die Gesetze der Veränderungen innerhalb der täglichen Periode an verschiedenen Orten festzustellen, und dadurch den Einflus der geographischen Lage auf sie zu ermitteln, andrerseits, wenn Störungen den regelmäsigen Gang unterbrechen, uns darüber aufklären, wo diese am mächtigsten wirkten; ob sie einseitig an gewissen Orten sich zeigten, an andere nicht; oder ob sie als Resultate der Gesammtwirkung des ganzen Erdkörpers anzusehen seyen.

In dem im 19. Bande S. 357 dies. Ann. befindlichen Berichte über diese Beobachtungen, konnte nur der zweite Gesichtspunkt vorzugsweise geltend gemacht werden, da Beobachtungen an vielen Orten gleichzeitig angestellt, an keinem aber lange fortgesetzt waren. Jetzt werden wir uns hingegen hauptsächlich auf den ersten beschränken müssen, da die Beobachtungen durch die allmäliche Ausbreitung der Cholera über Europa selbst mannigfach gestört, der anregende Austausch lange Zeit durch diese allgemeine Hemmung unterbrochen wurde, so daß uns jetzt nur zwei bis jetzt fortgesetzte Beobachtungsjournale: das von Freiberg und von Berlin zur Vergleichung vorliegen.

Die Beobachtungen in Freiberg verdanken wir der unermüdeten Ausdauer des Hrn. Prof. Reich, welchen in den Jahren 1830, 1831, 1832, die wir hier vorzugsweise berücksichtigen, außer den früher schon genannten
Beobachtern, die HH. Hoffmann, Neuendorff, Buchwald, Hülsse, Heine, Braunsdorff, Krämer,
Lippmann, Albrecht und Felgner unterstützt baben. Die Berliner Beobachtungen sind von den Professoren Encke und Poggendorff, dem Dr. Riefs und
von mir angestellt worden.

Seit dem Jahre 1830 ist die Nadel nicht, wie früher, alle Viertelstunden, sondern alle 20 Minuten abgelesen worden; in Berlin nur alle Stunden. Die Beobachtungstage waren:

> 20 und 21 März 4 - 5 Mai 21 - 22 Juni 6 - 7 Aug 23 - 24 Sept 5 - 6 Nov. 21 - 22 Dec.

Von diesen Tagen ist in Freiberg nur der 6te und 7te August 1831 ausgefallen, in Berlin der 4te und 5te Mai 1830 wegen Mangel eines Instruments, aufserdem die Beobachtungen im September und November 1831 und die vom November 1832.

In einem der folgenden Hefte werde ich die Berliner und Freiberger gleichzeitigen Beobachtungen mit einander und mit denen vergleichen, welche Hr. Uylenbroek vom Juni 1831 bis Juni 1832 in Leyden angestellt hat, zugleich die berücksichtigen, welche bis zum August 1831 aus Rufsland eingegangen sind. In dieser Anzeige beabsichtige ich nur, den Einflufs der Jahrezzeiten, wie er sich aus den Beobachtungen eines Ortes ergiebt, darzulegen.

Die nachfolgende Tabelle enthält die aus den directen Ablesungen des Instruments berechneten Mittel der Jahre 1830, 1831, 1832. Die an den Aequinoctien beigefügten Tasel graphisch dargestellt. Der magnetische Meridian, d. h. das Mittel aus den 72 täglichen Abletungen ist durch eine stärkere Linie angegeben, und war bedeutet ein Erheben der Curve über dieselbe ein Besinden des nach Norden weisenden Endes der Nadel unf der Westseite des Meridians, ein Herabsinken unter dieselbe ein Besinden auf der Ostseite. Die Curven ind also auf dieselbe Weise gezeichnet, wie die dem ersten Bericht beigefügten. Der Abstand der Linien beträgt 0^{mm},05 der Skale, der Werth eines Millimeter ist iber für die Freiberger Beobachtungen 875",3.

Taf. I.

l .			Tat.	l.			
	Mare.	Mai.	Juni.	Aug.	Sept.	Nov.	Dec.
12 1.	18,845						
	,			18,395	_		
	18,940						
M. 1.	18,990						
(18,405			
				18,405			
2.	18,907						
				18,405			
				18,463			
3.	18,805						
				18,160			
	18,833						
4.	18,822						
				18,318			
				18,275			
5	18,796						
				18,243			
)	18,730,						
6.	18,718						
,				18,243			
				18,228			
7.	18,704						
	18,673						
-				18,263			
8.	18,589						
V	18,575	18,003	18,004	10,333	18,8941	19,930	19,940

Taf. I

	Lai, t,
	Marz. Mai. Juni. Aug. Sept. Nov. Dec.
M. 8 h.	18,592 18,717 18,666 18,374 18,850 18,960 18,947
9.	18,603 18,767 18,709 18,436 18,834 18,961 18,966
	18,645 18,837 18,770 18,511 18,933 19,036,18,950
	18,685 18,912 18,876 18,575 19,028 18,986 18,984
10.	18,757 18,979 18,944 18,631 19,055 19,040 19,080
	18,813 19,093 19,060 18,689 19,102,19,156 19,094
	18,892 19,148 19,134 18,747 19,168 19,183 19,124
11.	18,993.19,220 19,182 18,807 19,263 19,279 19,126
• • • •	19,075 19,287 19,224 18,855 19,354 19,323 19,097
	19,121 19,357 19,303 18,891 19,440 19,301 19,106
12.	19.199 19.395 19.343 18.952 19.475 19.347 19.109
	19,239 19,145 19,381 19,012 19,533 19,413 19,073
	19,261 19,477 19,397 19,042 19,608 19,459 19,105
A. 1.	19,298 19,535 19,430 19,061 19,614 19,470 19,117
	19,348 19,538 19,439 19,071 19,540 19,530 19,073
	19,325 19,532 19,450 19,017 19,490 19,531 19,017
2.	19,311 19,489 19,416 19,024 19,523 19,525 19,016
	19,260 19,493 19,391 18,980 19,583 19,516 19,015
	19,231 19,465 19,368 18,942 19,558 19,487 18,999
3.	19,169 19,425 19,364 18,860 19,448 19,137 19,038
O.	19,155 19,397 19,359 18,807 19,401 19,199 19,001
	19,117 19,377 19,332 18,741 19,360 19,169 19,012
4.	19,097 19,346 19,265 18,700 19,328 19,133 19,019
	19,051 19,305 19,217 18,632 19,190 19,113 18,902
	19,007 19,260 19,167 18,590 19,140 19,071 18,862
5.	18,97 (19,223 19,143 18,562 18,990 19,082 18,885
8.91	18,947 19,150 19,120 18,527 18,878 19,102 18,745
	18,928 19,111 19,083 18,510 19,049 19,045 18,913
6.	18,920 19,078 19,060 18,500 19,018 19,106 18,952
0.	18,923 19,050 19,080 18,517 19,033 19,174 18,833
	18,932 19,040 19,057 18,512 19,045 18,872 18,505
7.	18,913 19,040 18,931 18,517 18,874 18,883 18,842
•	18,927 19,022 18,958 18,535 18,922 18,578 18,833
	18,885 19,008 18,907 18,547 18,955 18,884 18,900
8.	18,872 18,935 18,965 18,535 18,793 18,882 18,798
	18,876 18,880 18,843 18,485 18,705 18,938 18,587
	18,825 18,833 18,853 18,500 18,827 18,926 18,603
9.	18,843 15.830 18,883 18,485 18,738 18,954 18,500
	18,783 18,777 18,858 18,420 18,744 18,904 18,623
	18,645,18,79618,800 18,482 18,789 18,894 18,545
	110,010,10,100110,000 10,100,100,100,10,00110,010

Taf. L.

			A CI L.	E.			
1000	Mirk.	Mai.	Juni.	Aug.	Sept.	Nov	Dec.
A. 10 b.	18,777;	18,812	18,847	18,458	18,790	18,880	18,588
	18,801	18,837	18,863	18,465	15,808	18,928	18,608
	18,767						
	18,777						
	18,763	18,717	18,795	18,162	18,790	18,779	18,543
	18,805	18,703	18,828	18,439	18,859	18,794	18,537

Die Lage des Mittels in den Morgenstunden ist folgende:

März = 18^{mp},902 um 10^h 42'

Mai = 18 ,974 - 9 58

Juni = 18 ,937 - 9 38

Aug. = 18 ,545 - 9 31

Sept. = 19 ,020 - 9 38

Nov. = 19 ,047 - 10 1

Dec. = 18 ,863 zwischen 1 u. 7^h

um ibn oscillirend.

Es geht daraus entschieden bervor, das, abgesehen von den noch nicht gehörig eliminirten Störungen im December, die Nadel vom Winter zum Sommer hin immer stüher durch den Meridian hindurchgeht. Genauer noch könnte die Lage des Mittels und der Extreme bestimmt werden, wenn man aus den 72 gleich weitabstehenden Beobachtungen die Constanten für die bei meteorologischen Veränderungen so häufig angewendete Formel, $y = a + a_i \sin(x + a_i) + a_u \sin(2x + a_u) + \dots$ berechnete. Es scheint mir aber passender, dies erst dann zu thun, wenn, bei länger fortgesetzten Beobachtungen, die erhaltenen Ablesungen eine größere Sicherheit erhalten haben.

Schon bei der ersten Zusammenstellung der Beobachtungen fanden wir, daß der Durchgang der Nadel durch den Meridian in den Morgenstunden mehr an eine bestimmte Stunde gebunden ist, als Nachmittags. Dieß bestätigt sich jetzt von Neuem. Während die passendste

Zeit, die absolute Declination zu bestimmen, 9½ Uhr im Sommer, im Winter 10 Uhr, seyn möchte, im Allgemeinen also 9¾ Uhr, finden wir den zweiten Durchgang durch den magnetischen Meridian ungefähr wie folgt:

März	Abends	7 h.	40'
Mai		8	
Juni	-	7	
Aug.	-	5	20
Sept.	-	5	
Nov.	-	5	40
Dec.		4	40

Um die Bewegungen der Nadel in Beziehung auf den Meridian übersichtlicher zu machen, habe ich in der folgenden Tafel sämmtliche Beobachtungen auf Bogen in Beziehung auf den magnetischen Meridian reducirt, so dass die mit + bezeichneten Zahlen den Winkel bedeuten, welchen die Nadel zu der Zeit, wo ihr Nordende auf der Westseite desselben sich befindet, mit ihm macht, die mit — bezeichneten Zahlen hingegen ein Besinden des Nordendes der Nadel auf der Ostseite. In den beigesügten graphischen Darstellungen bezeichnet also + die positiven Ordinaten, — die negativen.

										10	5										
Dec	-0.18"3	-0 24 .4	-0 6.1	_0 35.7	1-0 2.6	26	2	7	0	00	36	+1 13,1	50	12	133	29	15	45	00	17	7
N III N	25	-0 25 2					2	10	23	20	19	-1 21 ,8	_	36	2	9	9				
Sept.	-	1 57	100	53	19	21,8	8, 66	21	3	=	90	-2 40 ,9	32	54	53	77	15	F	30		
Ang.	1-2' 45".4	-317,6	-3 55	27	22	31	9	22	35	13	0	4, 6 4-	30	-	12	34	23	56	8, 11 1+	D	55
Juni.	-3'35"	12		~	22	28	333	35	9	23	33	- 5 22	42	9	55	00	25			-	+251,5
Mai.	1	-141	153	2 19	-3 1,9	3 55		53	7	7	00	1,821-	23	30	43	9	5.0	70	+0 + +	43	+2 31 ,4
Misse.	6	31	37	-	-1 58 ,4	29	9	31	21	25	19	-4 2 %	35	7	53	2	3	00	9	17	90
	Morgens 4.			ď.			· 6,			- 7.			æô '			oi ,			- 10.		

										1	104	1		٠								
	Dec.	6,34,28	23	31	3	67	30	=	28	7	13	2	200	35	10	6	+2 15 ,8	33	0	40 19 2		C' 27 0+
	Nov.	+3'22"	0	11	21	20	30	90	0	-	26	30	22	18	12	91	7	+0 27 ,4	+0 50 .9	-+030,5	6, 71.04	L 0 1 ,7
	Sept.	+3'31",5	20	2	36		31	37		61	+7 17 ,8	01	9	2	5 31	6, 66 1+	28		+1 44 ,4	-0 26 ,1	9, 8, 6, 7,	+0 25 ,2
п.	Aug.	18	29	-	5.1	91	12	29	37	16	99	18	2	34	2	20		12		+0 14 ,8	-0 15,7	-030,5
Taf I	Juni.	333	6	90	53	26	05	Φ.	91	26	90	335	2	=	-1	5	45	9	20	+2 59 ,3	39	-
	Mai.		33	333	9	49	17	00	19	TO.	83	100	E-	32	00	20	23			+3 36 ,7		
	Mire.	19	30	10	6,811+	53	+5 15	17	28	90	30	=	91	22	40	[6	31			-10 22 ,6
		Morgens 11.			Millag 12.			. I.			ci			තේ			- 4.			<u>ن</u>		

					10	5			•	
Dec.	+1'17",5	6, 111, 6						288	2 4 43 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	
Nor.	+0'51',3	222			क्र	13.4		20 9	2 9 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	
Sept.	7=		25	27	50	21	20	1120	2000 2000 2000 2000 2000 2000 2000 200	
Aug.	500		90 =		39	318	10 6	おり	1 1 2 2 2 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	
Juni.	5 4	+1 44 44 42 5 2	18	24		8 6	18	30		200
Mai.	30.		41 29	31	90	300	22		2. 50 4 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	
Mart.	5 8	+0 26,1	17	26	51	3 3	128	57	-2 1 -1 24 ,4 -0 49 ,6	
	Mittag 6.	.2		ශ ර්	oi	-	- 10.	. 11.	Mitternacht 12.	

							10	_			
	Den.	-2'36",7	-1 58 ,4	4-0 55 .7	+1 17 ,5	+0 43.5	-0 40	-0 48 ,7	+0 29 .6	+0 32 ,2	
	Nov.	-1, 53",1	-1 59 ,2	-2 14 .9	-2 14	-1 28 ,8	6, 74 1-	-214	-2 40 ,1	-2 21	
	Sept.	-4'38",5	-2 48	-1 29 ,6	-2 7,9	6,8 8-	62,0	6, 04 2—	-2 56 ,7	-3 0 2	
I.	Aug.	-2' 1",8	-2 1	-2 1	-1 57	2 2	-111	6, 08 0-	111	-1 53	
Taf. I	Jani.	-3' 58",5	-3 22	ا ئ	-1 59 ,2	-2 32 ,3	-3 48	-3 54 ,1	-3 55	-4 28 ,9	
	Mai.	4.31",5	-3 15	1,841	-5 42 ,9	-5 42 ,9	9, 4 4-	-3 21,1	-2 25 ,3	-0 49 ,6	
	Mars.	9',91,1+	-0 27 ,9	-1 34 ,9	40 4,4	+1 6,2	9, 99 0+	-1 24 ,4	-1 27	1,0 1-	
		I.			ci			್			
		Mitternacht			i						

Die mittlere Oscillation, d. h. der Unterschied des östlichsten Standes Morgens und des westlichsten Standes Nachmittags, beträgt im:

März = 11' 12'',8

Mai = 12 41,6

Juni = 12 58,8

Aug. = 12 21,2

Sept. = 11 25,8

Nov. = 8 37,8

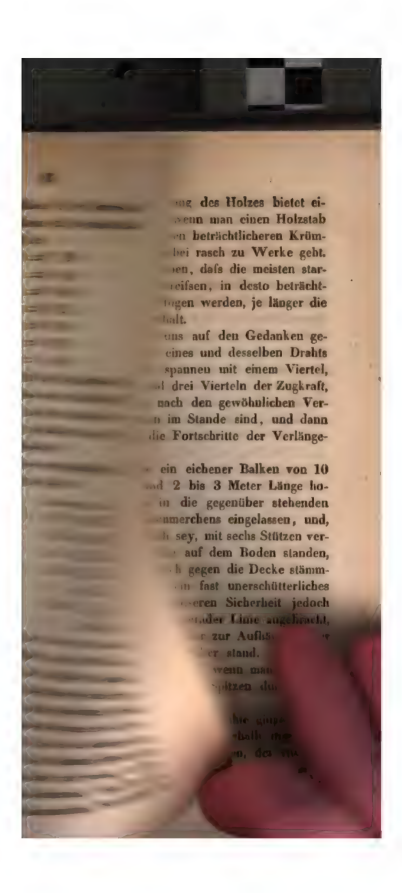
Dec. = 3 49,8.

Die mittlere Oscillation aus März, Juni, September und December = 9' 51",8 würde also, wie fast alle Mittel, in den October fallen. Sehr deutlich zeigt sich die regelmäßige Vergrößerung der Oscillation von den kälteren nach den wärmeren Monaten hin.

Die Entfernung der Extreme vom magnetischen Meridian und die Lage derselben ist folgende:

	More	ens	östlic	h.	Nach	mittags	we	atlich.
März	8h.	20'	4' 44'	,6	1h	20'	6'	28",2
Mai	8	20	4 30	,7	1	20	8	10,9
Juni	7	20	5 33	,3	1	40	7	26,5
Aug.	7		4 43	,4	1	20	7	37,8
Sept.	7	20	2 48	,8	1		8	37
Nov.	8	20	1 36	,6	1	40	7	1,2
Dec.	7		8	,7	1		3	41,1

Die Nadel entfernt sich also nie so weit auf der Ostseite vom magnetischen Meridian, als auf der Westeite. Außerdem sieht man, daß die östlichste Abweiehung der Nadel weniger an eine bestimmte Stunde gehnüpst ist, als die westlichste, welches nothwendig Statt finden muß, wenn die Temperaturveränderungen des Erdkörpers innerhalb der täglichen Periode das Bedingende der Erscheinung sind, da die Zeit des täglichen Maximum der Wärme in der jährlichen Periode sich wenig verändert, die des Minimum hingegen bedeutend. Ein Zusammenhang der magnetischen und thermischen Veränderun-



gen spricht sich auch darin aus, daß wenigstens in den Morgenstunden die Nadel zu der Zeit durch den magnetischen Meridian bindurchzugehen scheint, wo die Temperatur die mittlere des Tages ist.

Um die Zeit zu bestimmen, während welcher die Nadel auf der Ostseite des Meridians und auf der Westseite desselben sich befindet, vereinige ich alle Beobachtungen mit positiven, und alle mit negativen Zeichen, abgeschen davon, wie oft die Nadel diesseits und jenseits des Meridians schwankte.

Diess giebt folgendes Resultat:

Das Nordende der Nadel befindet sich vom magnetischen Meridian

		Wei	tlich	he	östlich.						
März	10	St.	20	Min.	13	St.	40	Min.			
Mai	10	-			14	1 in					
Juni	10	p=			14	-					
Aug.	8	-			16						
Sept.	8	-	20	Min.	15	-	40	Min.			
Nov.	8				16						
Dec.	13	-			11	-					

Es bedarf noch einer größeren Anzahl von Beobachtungen, um die Lage und Größe der nächtlichen Schwankungen bestimmter zu entwickeln, als aus den bisherigen Beobachtungen möglich seyn würde.

XXV. Ueber die fortschreitende Verlängerung eines Metalldrahts unter der VVirkung von Zugkräften; von Hrn. Vicat.

Jedermann wird bemerkt haben, dass eine Kugel von Harz (gekochtem Terpenthin, poix-résine) sich unter einem allmäligen Druck merklich abplattet, dagegen aber in Stücke zerspringt, so wie man sie aus einen harten

Körper fallen läst. Die Biegung des Holzes bietet einen ähnlichen Fall dar, denn wenn man einen Holzstablangsam biegt, erhält man einen beträchtlicheren Krümmungspfeil, als wenn man dabei rasch zu Werke geht. Alles dies läst demnach glauben, dass die meisten starren Körper sich, ohne zu zerreisen, in desto beträchtlichere Gestaltveränderungen fügen werden, je länger die auf sie einwirkende Kraft anhält.

Diese Vermuthung hat uns auf den Gedanken gebracht, verschiedene Stücke eines und desselben Drahts von angelassenem Eisen zu spannen mit einem Viertel, einem Drittel, der Hälfte, und drei Vierteln der Zugkraft, welcher sie bei Versuchen nach den gewöhnlichen Verfahrungsarten zu widerstehen im Stande sind, und dann eine lange Zeit hindurch die Fortschritte der Verlängerung zu beobachten.

Zu dem Ende wurde ein eichener Balken von 10 Centimeter im Gevierte und 2 bis 3 Meter Länge horizontal mit seinen Enden in die gegenüber stehenden Mauern eines gewölbten Kämmerchens eingelassen, und, damit jede Biegung unmöglich sey, mit sechs Stützen verschen, drei von unten, welche auf dem Boden standen, und drei von oben, welche sich gegen die Decke stämmten. Auf diese Weise war ein fast unerschütterliches Gestelle vorgerichtet. Zur größeren Sicherheit jedoch wurden vier scharfe Spitzen in gerader Linie angebracht, und zwar so, das jede einem der zur Aushängung der Drähte bestimmten Punkte gegenüber stand. Hierdurch zeigte sich die geringste Bewegung, wenn man von Zeit zu Zeit das Alignement der vier Spitzen durch einen ausgespannten Eisendraht prüfte.

Die zum Versuch genommenen Drähte gingen durch einen kleinen Balken (poutrelle), oberhalb dessen sie wohl befestigt waren. Ein kleiner Haken, der vier Meter unterhalb des Aushängepunktes mit jedem dieser Drähte verknüpst war, diente zur Bewegung des Armes eines sehr leichten Hebels, mittelst dessen eine Verlängerung von 0,01 Millimeter sichtbar gemacht wurde.

Am 12. Juli 1830, bei der Temperatur 21°,8 C., begann der Versuch. Die mit No. 1, 2, 3, 4 bezeichneten Drahtstücke wurden respective durch 10,7, 14,45, 21,5 und 32,35 Kilogramm gespannt (ihre volle Tragkraft betrug 43,25 Kilogramm.). Sie verlängerten sich augenblicklich um eine gewisse Größe, die indeß nicht weiter in Rechnung gezogen ward; allein von diesem Momente ab, brachte man die Fühlheber (Leviers comparateurs) an ihren Ort, und stellte den Ausgangspunkt eines jeden auf Null.

Am 12. Juli 1831, bei der Temperatur 22° C., las man folgende Stellungen des Fühlhebels ab.

			Sinus der Bogen,	
			grofsen Arm.	kleinen Arm
Drahtstück	No.	1.	15mm,00	0 mm,30
•		2.	70 ,00	1 ,40
-		3.	97 ,50	1 ,95
		4.	157 .50	3 .15.

Unmittelbar darauf wurden die Fühlbebel durch Senkung der als Axen dienenden Schneiden wieder in ihre ursprüngliche Lage gebracht, und dann am 11. Juli 1832, bei der Temperatur 21°,5, ihre Stellung abermals abgelesen, wie folgt.

Drahtstück	No.	1.	0.00	0,00
-	-	2.	67,00	1,35
-	-	3.	107,00	2,14
-	-	4.	149,00	2,98.

Auch nachdem die Fühlhebel zum dritten Male auf den Nullpunkt ihrer Lage zurückgebracht waren, fuhren sie fort, wie in den beiden vorhergehenden Jahren, eine progressive Verlängerung anzuzeigen. Allein am 15. April 1833 rifs der Draht No. 4. am Befestigungspunkt ab. Es muß noch gesagt werden, daß die Vorsicht getroffen war, jeden Draht mit einem austrocknenden Oel zu überziehen, um das Rosten zu verhindern. Der ab-

erissene Faden war in seiner ganzen Länge unverletzt, uit Ausnahme des Punktes, wo er abrifs; hier hatte sich in unbeachteter rother Punkt gebildet. Der Schwächung les Eisens an diesem Punkte ist der eben genannte Unall zuzuschreiben. Wir können daher aus dem Angenhrten nichts über die Gränze der Verlängerungen schliesen, sind aber doch im Stande, Folgendes als Thatsahen auszusprechen.

1) Angelassener Eisendraht, welcher durch ein Vierel seiner Tragkraft, wie man sie gewöhnlich bestimmt,
espannt und vor jeder zitternden Bewegung geschützt

t, verlängert sich in der Folge nicht merklich.

2) Derselbe Draht, unter gleichen Umständen durch in Drittel seiner Tragkraft gespannt, verläugert sich inverhalb 33 Monate um 2^{mm},75 auf das Meter; die autenblickliche Verlängerung in Folge der ersten Wirkung der Belastung nicht mitbegriffen.

3) Derselbe Draht, durch die Hälfte seiner Tragtraft gespannt, verlängert sich in derselben Zeit und un-

er denselben Umständen um 4mm,09.

4) Derselbe Draht, durch drei Viertel seiner Tragtraft gespannt, verlängert sich während derselben Zeit and unter denselben Umständen um 6mm, 13.

Vergleicht man diese Zahlen, so sieht man, dass vom Momente ab, wo die augenblickliche Wirkung der Beastung beendigt ist, die Geschwindigkeiten der nachfolzenden Verlängerungen sehr nahe den Zeiten proportioal sind, und ferner, dass die Größen der Verlängerung für die Drähte, die durch mehr als ein Viertel ihrer Tragkraft gespannt werden, nach gleichen Zeiten beinahe den Spannungen proportional sind.

Besondere Versuche haben auch gezeigt, dass der hermometrische Ausdehnungscoëfsicient für freie, und für n verschiedenen Graden gespannte Drähte gleich ist.

Man sieht aus Allem diesen, daß die Elasticität eines angelassenen Eisendrahts anfängt sich zu ändern unter einer Spannung von einem Viertel bis Drittel seiner Tragkraft, diese auf die gewöhnliche Weise gemessen, so dass eine Hängebrücke, deren Ketten durch mehr als ein Viertel ihrer Tragkraft gespannt sind, sich, besonders bei zitteruden Bewegungen, von Jahr zu Jahr fortwährend senken wird, wahrscheinlich bis zu ihrem gänzlichen Einstürzen.

Das Maass der Festigkeit der Materialien, wie man es durch die gewöhnlichen Versuche erhält, die nur einige Minuten oder Stunden dauern, ist also, wie ich schon in einer andern der Akademie vorgelegten Abhandlung gesagt habe, durchaus von der Dauer dieser Versuche abhängig. Das Maass der absoluten Festigkeit, dessen Kenntniss so wichtig ist, ersordert also, dass die Versuche mehre Monate lang fortgesetzt werden, und dass man während dieser Zeit mit sehr genauen Instrumenten beobachte, ob die Materialien den auf sie einwirkenden Kräften nachgeben. (L'Institut, No. 28. p. 238.).

XXVI. Elektromagnetismus der Erzgänge.

Die Erfahrungen des Hrn. Fox üher die elektromagnetische Wirkung der Erzgänge (Annal. Bd. 22. S. 150.) sind neuerlich durch die HH. Th. Petherick und J. Bennetts bestätigt worden. Ersterer beobachtete sie in der Kupfergrube Connoree am Berge Cronebane in der irischen Grafschaft Wicklow, 25 Lachter unter der Oberstäche, an einem mit Kupfererz durchsetzten (wie es scheint horizontalen) Thonschiefergang von 8 Lachter Länge, mit dessen Enden die Drähte des in der Mitte stehenden Galvanometers verbunden waren. Die momentane Ablenkung der Nadel betrug 18° W. Letzterer beobachtete in der Grube Wheal Vyvyan bei Helston in Cornwall, ebenfalls an einem Kupfergange. Die Stellen, wo die Platten an den Enden des Galvanometerdrabts den Gang berührten, lagen in senkrechter Richtung 60 Fus aus einander. Die untere Stelle war negativ gegen die obere, die momentane Ablenkung 15°. (Phil. Mag. 3 Ser. T. 3. p. 17 u. 18.)

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

XXVII. Einige Bemerkungen über die feinsten Nervenfasern; von C. Krause.

Professor in Hannover.

Die vom Hrn. Prof. Ehrenberg im 3. Stück des 28. Bandes dieser Annalen mitgetheilten Untersuchungen über die Hirn - und Nervensubstanz weichen in mehreren Punkten von denen anderer Beobachter ab; und müssen, auch abgesehen von den daran geknüpften physiologischen An- und Aussichten, schon als neue Thatsachen, die Aufmerksamkeit in hohem Grade erregen. Durch eine theilweise Wiederholung der Beobachtungen jenes berühmten Forschers an den sogenannten Infusionsthierchen, von wahrer Hochachtung gegen die Leistungen desselben erfüllt, erlaube ich mir dennoch einen Zweisel an der Richtigkeit des Resultats seiner, an der Hirn- und Nervensubstanz angestellten, Untersuchungen zu äußern. Seit mehreren Jahren bin ich unablässig bemüht gewesen, die mikroskopischen Charaktere der einfachen thierischen Substanzen, mit Hülfe der besten Instrumente (einfacher Linsen und Doublets von Pritchard und eines großen Compositums von Plossl) zu erforschen; und habe die Resultate dieser Bestrebungen im ersten Bande meines Handbuchs der menschlichen Anatomie in der Kürze dargelegt. Ich finde constant in der frischen Hirn- und Nervensubstanz Fibrillen, die theils leicht geschlängelt parallel laufen, theils einander schräg durchkreuzen und sich so in einander weben, dass sie nur auf kürzeren Strecken verfolgt werden können; ersteres zeigt sich z. B. vorzüglich deutlich in den Longitudinalbündeln der Brücke, im Hirustiel, im Stabkranz, in dünnen Nierenbündeln u. a.; letztere vorzüglich an der Gränze der weißen und grauen

Substanz in den Hirnwindungen. Diese Fibrillen haben meistens einen Durchmesser von Too bis to der Par. Linie, sind aber stellenweise angeschwollen, knotig, und erreichen hier eine Dicke von 1 ". Sie bestehen aus einer dehnbaren, zähen, vollkommen durchsichtigen, in Wasser auflöslichen Substanz, uud aus sphärischen, weniger durchsichtigen, weißen Nervenkügelchen oder Körnchen, die meistens einen Durchmesser von 5 mil bis 10 mil haben, zum Theil noch kleiner sind, zum Theil aber auch zu größeren rundlichen, oder länglich rundlichen, oder rundlich eckigen Klümpchen von höchstens 15" Durchmesser verschmolzen sind. Die Nervenkügelchen werden von der zähen, durchsichtigen Substanz zusammengeklebt und zu Fibrillen vereinigt, und zwar so, dass an mehreren Stellen die Kügelchen einer Fibrille einander berühren, ja selbst zu kurzen Cylindern zusammenfliefsen, an andern Stellen aber weiter von einander entfernt sind: nicht selten sind sie um das Achtfache ihres Durchmessers von einander getrennt, und der Zwischenraum zwischen ihnen nur von einem Streifen der zähen durchsichtigen Substanz gebildet. In den dünneren Fibrillen liegen die Kügelchen in einer Reibe, in den dikkeren finden zwei und mehrere neben einander Platz. ohne regelmässige Reihen zu bilden; die knotigen Stellen enthalten ein größeres, aus mehreren zusammengeflossenen Kügelchen gehildetes Klümpchen. Eine Perlenschnurform haben die feinen Fibrillen nicht, da ihre Kügelchen dünner sind, als das cylindrische Fädchen der zähen Substanz, welches die Kügelchen zusammenhält: nur an einzelnen Stellen ragt ein einzelnes Kügelchen am Umfange stärker hervor, und nur die größeren Klümpchen bilden merkliche Anschwellungen. Eine häutige Bekleidung ist an den einzelnen Fibrillen nicht sichtbar. obgleich ihr Umfang, bei durchscheinendem Lichte, unter dem Mikroskope als ein scharfer dunklerer Streifen erscheint (wie solches bei allen durchsichtigen soliden cylindrischen Körpern der Fall ist), und welcher da, wo mehrere Nervenkügelchen sehr genau einander berühren, doppelt sich zeigt, den äußersten Umfang der Fibrille und den Umfang der zusammenhängenden Kügelchen bezeichnend. Indessen werden mehrere solcher Fibrillen zugleich durch eine röhrenförmige Hülle von zartem Zellstoff, in welcher man die eigenthümlich gebildeten Zellstofffasern erkennt, und welche in den Nerven beträchtlich stärker ist als im Hirn, zu dickeren Nervenfasern und Bündeln vereinigt.

An manchen Partikeln Nervensubstanz, namentlich an dünnen Scheibchen von Hirnmasse, bemerkt man aber keine, oder nur wenige, der ziemlich parallel laufenden Fibrillen; dagegen sieht man Nervenkügelchen, kurze cylindrische oder schr elliptische Körperchen, und größere runde und ovale Klümpchen, sämmtlich umgeben von scharf begränzten Ringen oder dünnen Schichten der durchsichtigen zähen Substanz, welche mit den benachbarten zusammenhangen, und stellenweise, bei oberflächlicher Betrachtung, für gekrümmte, durchsichtige Fasern oder Röhren gehalten werden könnten (ungefähr wie Fig. 6. der Ehrenberg'schen Abbildungen). Hier hat man ein Scheibchen Hirnsubstanz vor sich, welches transversal oder schräg gegen den Lauf der Fibrillen abgeschnitten, oder von einer Stelle genommen ist, woselbst Fibrillen von verschiedener Richtung sich kreuzen. Solche Scheibehen erhält man nicht selten von Hirntheilen, in die man nach dem wirklichen oder vermeintlichen Laufe der gröberen Fasern eingeschnitten hat; woraus sich denn ergiebt, dass wir kaum die Richtung der gröberen Fasern und Bündel in der Hirnmasse mit einiger Sicherheit kennen, aber von dem häufig ganz verschiedenen und kreuzenden Laufe der Fibrillen noch so viel als nichts wissen.

In der grauen Substanz erblickt man nur die Nervenkügelchen regellos zusammengebäuft, und nur hie und da sehr kurze Fibrillen, oder kurze gekrummte Strecken der letzteren.

Alles dieses sicht man, bei mildem Tageslichte und bei einer 240 bis 350 maligen Vergrößerung, an frischem Nervengebilde, an sehr dünnen Scheibehen vom Hirn. vom Rückenmark und von den Nerven, auch an den feineren Bündeln der Nervenwurzeln, ohne weitere Zubereitung, wenn diese Theile noch in ihrer natürlichen Feuchtigkeit betrachtet werden. Bei ansangendem Trocknen zieht die zähe, durchsichtige Substanz sich stärker zusammen als die Kügelchen, und einzelne der feineren Fibrillen erscheinen wie Perlenschnüre, indem nun die Kügelchen sich dicker zeigen, als der Theil der Fibrille, der den Zwischenraum zwischen zwei Kügelchen bildet. Mit destillirtem Wasser bedeckt, erscheint die zähe Substanz noch heller, durchsichtiger; auch die Kügelchen etwas heller, stets aber mehr opak als jene; die zähe Substanz löst sich allmälig auf, und die Fibrille wird zwischen zwei und zwei Kügelchen sehr viel dünner als früher, erscheint also mehr knotig, perlenschnurähnlich; zugleich werden immer mehr und mehr Kügelchen frei und schwimmen umher, so wie auch die größeren Klümpchen in kleinere Kügelchen zerfallen. Aehnliche Erscheinungen zeigen sich beim Dehnen und Pressen der uutersuchten Stückchen, und zwar noch schneller und frappanter, wenn letztere einer Behandlung mit Wasser und einer mechanischen Manipulation zugleich unterworfen werden. Ohne eine geringe Dehnung wird man nicht leicht ein Stückchen Hirnmasse auf den Objectträger bringen können: daher man die Stellen vorzugsweise betrachten muss, welche einer Dehnung nicht ausgesetzt waren, und aus der Beschaffenheit der gezerrten Ränder und Enden nicht auf die Textur der ganzen Masse schliefsen darf.

Wenn ich diese Ersahrungen mit Hrn. Ehrenbergs Darstellung vergleiche, so scheint mir die Beobachtungs-

weise desselben folgenden Ausstellungen zu unterliegen: Erstens, die Anwendung von Wasser, vor welcher man bei der Manipulation frischer thierischer Theile sich sehr zu hüten hat, da bei den meisten solcher Theile das Ansehen, welches sie in ihrer natürlichen Feuchtigkeit darbieten, durch Wasser merklich verändert wird. In Bezug auf die Blutkörnchen ist dieser Effect des Wassers nach vielen Beobachtern schon bekannt. Man muss zur Aufeuchtung und Ausbreitung der Theile, wo solches nöthig ist, frisches Blutserum, oder das frische Serum gesunder seröser Häute, oder mit Eiweiß der Eier versetztes Wasser nehmen; zuweilen ist eine Schicht reinen Oeles zur Verhütung der Austrocknung dienlich. Bekommt man bei dem Gebrauch von Blutserum einige Blutkörnchen mit auf den Objectträger, so stören diese, wegen ihrer ausgezeichneten Form, die Beobachtung nicht. Zweitens scheint mir die Bedeckung mit Glasscheiben verwerflich, wenn diese auch noch so dünn sind; eine jede Dehnung und Pressung ist möglichst zu vermeiden, und die Objecte müssen ganz frei liegen. - Daher kann ich denn auch das perlenschnurähnliche Ansehen der feineren Fibrillen in Hru. Ehrenberg's aungemein saubern Abbildungen nur der Einwirkung des Wassers zuschreiben, und habe ein Gleiches unter Wasser sehr oft geschen, nur mit dem Unterschiede, dass ich die Knötchen, die Hr. Ehrenberg als blasige Erweiterungen von Röhren ansicht, deutlich als Nervenkügelchen erkannte, die ein mehr opakes Ansehen darboten, als die verbindenden Fädchen. Letztere verfeinerten sich im Wasser immer mehr und mehr, und es wurde ein Nervenkügelchen nach dem andern frei und schwamm umher. Und wo ich wirklich nach Einwirkung des Wassers einige wenige helle Fädchen sah, die an einzelnen Stellen dicker waren, ohne daselbst ein Nervenkügelchen zu enthalten, da lag das letztere, welches an dieser Stelle seinen Platz gehabt hatte, schon frei neben dem

Füdchen. In den knotigen Anschwellungen der dickeren Fasern, die in Hrn. Ehrenberg's Abbildungen als Blasen erscheinen, sah ich stets Klümpchem der schwach grauen körnigen Nervensubstanz.

Bekanntlich ist es, selbst mit den vollkommensten aplanatischen Instrumenten, sehr schwer zu entscheiden, ob durchsichtige cylindrische Körper von solcher Feinheit, dass man sie nur vermittelst starker Vergrößerungen bei durchfallendem Lichte betrachten kann, hohl oder solide sind, wenn man nicht in ihnen andere Körper eingeschlossen und vielleicht diese sich bewegen sieht (wie bei den Capillargefässen), oder wenn man nicht an solchen Cylindern einen Durchschnitt machen, und an diesem das Lumen erblicken kann. Daher kommt es z. B., dass man die Haare lange Zeit hindurch für Röhren hielt. und dass man, wenn man eins der seuchten kurzen Haare, die auf der menschlichen Nase wachsen, unter einer Vergrößerung betrachtet, vermöge welcher sie so dick erscheinen, als eine Nervenfibrille unter 300maliger Vergrößerung in ihnen einen Kanal, und eine äußere und innere Gränze der Wandung des Kanals zu erkenneu glaubt. An den Nervensibrillen aber erkenne ich, unter gehöriger Beobachtung aller Cautelen hinsichtlich der Beleuchtung, "eine äußere und innere Gränze der Wandung" nur an den Stellen, wo sie Nervenkügelchen, besonders in cylindrischer Gestalt zusammengetlossene, oder zu Klümpchen vereinigte Nervenkügelchen enthalten; an den Strecken, in denen sie keine Nervenkügelchen einschließen, sehe ich, auch bei 1000maliger Vergrößerung, nur eine äußere Gränze des Umfangs, und auf den Schnittflächen der Hirn- und Nervenpartikeln, welche nicht allein longitudinale Fibrillen, sondern auch schräglaufende und transversale enthielten, die also nothwendig gespalten oder queer durchschnitten seyn mußten, konnte ich bisher niemals, bei völlig hinreichender Vergrößerung und jeder möglichen Abänderung der Beleuchtung, Lumina erblicken. Daher halte ich mich überzeugt, dass die Nervensibrillen nicht Röhren, sondern solide Cylinder sind.

Die Figur 2. Taf. II. 1) zeigt bei a einige Hirnfibrillen, ganz frisch auf den Objectträger ausgebreitet, und bei b zwei andere, die gedehnt und der Einwirkung des destillirten Wassers eine kurze Zeit ausgesetzt gewesen.

XXVIII. Bemerkungen zum vorhergehenden Aufsatz.

(Schreiben des Hrn. Prof. G. G. Ehrenberg an den Herausgeber.)

Herzlich dankend für gütige Mittheilung der Einwürfe gegen meine bisher nur im Auszuge bekannt gemachten Beobachtungen der Hirnsubstanz, erlaube ich mir folgende Bemerkungen dazu, und bitte um deren gleichzeitige Publikation, im Falle der Aufnahme des eingesandten Aufsatzes.

- 1) Ich habe meine Beobachtungen der Hirnsubstanz keinesweges bloß unter Wasser gemacht, da ich gewohnt bin, die Erscheinungen mehrseitig zu prüfen. Mit und ohne Wasser ergeben sich dieselben Resultate mit geringem unwesentlichen Unterschiede, aber bei Anwendung von Wasser treten die Theile besser auseinander, und man sieht sie deutlicher. Nicht anders als Wasser, nur ganz ähnlich, verhalten sich Eiweiß und Serum, denn die Nervenröhren sind nicht wie die Blutkörnerhüllen im Wasser auflöslich.
- 2) Die, welche meinen, der Druck mit feinen Glasblättehen bringe jene Formen der Gliederröhren hervor, irren, denn ich habe daran natürlich gerade auch zuerst gedacht, und durch sorgfältige Untersuchung mich vom Gegentheil überzeugt, ehe ich die Beobachtungen mittheilte. Wer sich aber die Aufsuchung und Anschauung

¹⁾ Die Tasel wird einem der nächsten Bogen beigegeben werden P.

erleichtern will, den rathe ich, immer einen leichten Druck anzuwenden. Der Forscher möge variiren, wie ich es selbst gethan.

3) Der Herr Verfasser der obigen Gegenschrift bat unterlassen, einen Hauptbeweis für die Röhrenform der Gliederröhren zu prüfen, nämlich den von mir in Fig. 11. nachgewiesenen unmittelbaren Uebergang der dicken Röhrennerven in die Gliedernerven, welcher fast an allen Wurzeln von Röhrennerven leicht zu erkennen ist. Dass aber die Röhrennerven innen hohl sind, darüber wird um so weniger ein Zweisel von mir erwartet, als sie sehr dick sind und sich sichtlich ausdrücken, gefüllt und entleert mit doppelter Wandung ganz deutlich und leicht erkennen lassen. Dies letztere hat ja schon Treviranus ausser Zweisel gesetzt.

4) Zwischen den Abbildungen des obigen Aufsatzes und den von mir gegebenen, sehe ich in der That keinen erheblichen Unterschied in der Form der Gliederröhren. Solche Stellen mit wenigen Anschwellungen hahe ich ebenfalls viele beobachtet und gezeichnet, hielt sie aber nicht für charakteristisch genug zur Mittheilung. Auch habe ich nicht von einer regelmäßigen Perlschnurform, sondern von "nicht ganz, aber auffallend regelmä-

ssig gegliederten Röhren" (S. 464.) gesprochen.

5) Sonderbar verschlt scheint mir die Ansicht des Versassers, warum die Gliederröhren des Gehirns solide Cylinder seyn sollen. Er gesteht zu und zeichnet aus, dass diese Fasern innere Körner führen, die ich nicht einmal erkannt habe (erweitert also meine Beobachtung), mithin muß er doch auch wohl einen innern Raum oder Höhle zugestehen, worin die Körnehen liegen, ob diese Höhle da sehlt, wo er keine Körner sieht, ist eine andere Frage. Gesetzt aber, daß keine Höhle im Innern der Fasern wäre, soudern daß die Körnehen nur in einem zähen, zusällig in Fäden gezogenen Schleim eingewickelt wären, wie es sich der Hr. Versasser denkt, so

würde ja wohl offenbar bei der von ihm beobachteten aufserlichen Auflösung des Schleimes die innere Körnermasse an den Seiten der Fasern unregelmäßig hervortreten, und die Gränzen würden höckerig erscheinen müssen, während die vom Verfasser gegebene Abbildung ganz scharse glatte Gränzen der Fasern zeigt, wie ich sie recht wohl kenne. Das Schwinden des Durchmessers an einzelnen Stellen der Röhren hat der Versasser für Auflösung gehalten, während es partielle Ausdehnung durch elastische Contraction der Enden war.

- 6) Ich kann mir wohl denken, und sehe täglich, wie Schleim, wenn er in einem andern Medium (Luft oder Wasser u. dgl.) partiell gedehnt wird, sich in Fäden zicht, dass aber ein Schleim in sich selbst durch einfachen Druck faserig und so regelmäsig faserig erscheinen soll, ist mir praktisch und theoretisch fremd, auch wenn Körner darin liegen.
- 7) Der Herr Opponent meint, dass wir vom Lause der Fibrillen (Gliederröhren) im Gehirn so viel als nichts wissen. Ich ziehe mich davon in sosern zurück, als ich deutlich gesehen und mitgetheilt habe, dass sie als Hauptmasse parallel nebeneinander liegen, und meist sehr bestimmte Richtungen versolgen, deren Details ich noch nicht mitgetheilt habe, aber bald auch auschaulich zu machen gedenke.
- 8) Die Vorstellung, welche der Hr. Verfasser von meiner Fig. 6. hat, ist irrig. Es sind nur sehr viel feinere parallel zu nennende Röhrchen mit allmälig immer größeren und einigen sehr großen gemischt. Die dazwischen liegenden Kugeln verschiedener Größe, sind sphärisch contrahirte Fragmente von ähnlichen Gliederröhren (mit doppelter Wandung, daher keine Fettkügelchen, und mit dünner Wandung, daher keine Lustblasen) durch den Schnitt entstanden; deren gieht es auch längliche und lange unter anderen Verhaltnissen. Einen reinen Längeschnitt nach dem Laufe der Gehirnröhren, habe ich

freilich noch nie machen können, denn die weiche Maerlaubte diese Feinheit gewiß auch dem Hrn. Verfastnicht; daher sieht man immer zerrissene Röhren, od
Fragmente von verschieden contrahirter Form dazwische
Durch einen leichten Druck mit einem Glasblättchen ei
langt man aber ziemlich leicht, freilich nicht ohne in
vergebliche Mühe, einzelne Stellen des Objects in gar
reiner, ununterbrochener Strablung, ohne alle Zwischer
masse, wie auch Fig. a. des Verfassers sehr sauber da
stellt.

- 9) Aus den beiliegenden Abbildungen des Versasers der Oppositionsschrift ergiebt sich, dass er die dopelte Wandung der Gliederröhren des Gehirns daro nicht erkannte, weil er entweder keine hinreicheude Vegrößerung anwendete, oder keine hinlänglich starke Rüren aus dem Rückenmark oder der weisen Basalsul stanz des Gehirns betrachtete. An so seinen Röhrche wie er gezeichnet hat, habe auch ich sie nicht, oder nimit großer Mühe durch Lichtvariation erkannt, und of wohl ich sie daher in den Figuren 1, 5, 7, 8 meist nich gezeichnet habe, weil ich sie selbst nicht sah, so bin in doch gar nicht der Meinung, dass sie da sehlte, weil die Grund vorliegt, warum ich sie nicht sehen konnte: waren zu sein.
- tungen seyn, wenn der Hr. Verfasser einen körnig Inhalt in den Gliederröhren, wie er ihn gezeichnet hizur Gewissheit gebracht hätte, denn ich habe bloß at einen milchsarbenen, selbst bei 3000maliger Vergrößerung im Durchmesser, nicht körnig erscheinenden zähn Inhalt der Gliederröhren (S. 452.) aufmerksam gemach allein in den Beobachtungen desselben ist ein so deu liches Missverhältniss der Schärfe, das ich jenes Factor nicht anerkennen kann und selbst wenn es von ander wiedergesunden würde, es hier nicht zuerst gesehen glaubi Der IIr. Verfasser hat nicht mit ganz so starken Institutionen

menten beobachtet als ich, und bat mehr gesehen, das wäre wohl möglich, und geschieht oft, aber daß er den Inhalt der Fasern, den ich fruchtlos suchte, so deutlich sah, ohne die innern Wände der Röhre zu erkennen, während er durch frühere Beobachtungen dahin geleitet war, ist ein sicheres Zeichen nicht hinreichender Schärfe.

11) Meine Beobachtungen sind bei mildem Tageslicht gemacht, und bei directem Sonnen- und Lampenlicht geprüft, auch nur an ganz frischen 'oder möglichst frischen Thieren angestellt. Alle hier mitgetheilte Zeichnungen sind vom Kupferstecher sehr treu nach meinen Handzeichnungen und der Natur selbst gestochen, und nur in Fig. 11. sind die Blutgefässe des Neurilems (unterhalb) bei der Correctur des Stiches, durch mein Versehen unberichtigt geblichen, was, da es Nebensachen betrifft, keine Störung macht.

12) Wer die durch obigen Aussatz in ihrer Existenz bestätigten Gliederröhren als Hirnmasse für Blutgesässe erklären wollte, was mir auch schon erwidert worden, der müste sie sehr oberslächlich betrachtet haben, indem man eben so seine dichotomisch verzweigte Blutgesässe dazwischen sieht. Wer aber die gröbere Structur der weisen Hirnmasse von mir richtig dargestellt findet, wird wohl auch an der sorgfältigen Untersuchung der grauen Substanz nicht zweiseln.

Im Ganzen freut es mich, in dem Hrn. Verfasser einen thätigen mikroskopischen Forscher zu begrüßen, dessen Einwürfe ich gern beantworten werde; nur glaube ich, im Allgemeinen in diesen Bemühungen eine Bestätigung meiner eigenen Resultate zu finden, die er widerlegen wollte. Er ist in den Beobachtungen und Zeichnungen mit mir in den Hauptsachen übereinstimmend, aber erklärt die gegliederten Fasern, welche er mit Körnern gefüllt (also wirklich hohl) sab, für solide!

XXIX. Oscillirender Flüssigkeitsstrahl.

Veranlasst durch die neueren Ersahrungen Savart's (Annal. Bd. XXIX. S. 353.) bringt Hr. Hachette solgenden älteren Versuch (beschrieben in der Correspondance sur l'Ecole Polytechnique Vol. 1. p. 31.) von ihm in Erinnerung.

Der Apparat, dessen er sich bediente, um einen oscillirenden Flüssigkeitsstrahl zu erhalten, besteht aus einem gläsernen Heber, dessen kürzerer Schenkel etwa 76 und dessen längerer Schenkel 130 Centimeter lang ist. Der innere Durchmesser der Röhre beträgt 4 Millimeter. Jeder Schenkel des Hebers ist an seinem Ende mit einem eisernen Hahn versehen, und in ein Gestäs mit Quecksilber getaucht. Um diesen Heber zu füllen, hält man ihn mit seinem Knie nach unten, und schüttet das Quecksilber in den längeren Schenkel. Sobald der kürzere Schenkel gefüllt ist, verschliefst man den Hahn an demselben, und vollendet dann die Füllung des längeren Schenkels, dessen Hahn man darauf gleichfalls verschliefst. Nun kehrt man den Heber um, und taucht seine Schenkel in zwei getrennte Gefässe mit Quecksilber. Um den Apparat in Gang zu setzen, öffnet man die unter Quecksilber befindlichen Hähne. Der Druck der Atmosphäre treibt dann das Quecksilber im längeren Schenkel bis zu einer wenig vom Barometerstand abweichenden Höbe empor, und es bildet sich im obern Theil dieses Schenkels ein unvollkommenes Vacuum. Allein das Ouecksilber steigt auch im kürzeren Schenkel, dessen zum Gefäss mit Quecksilber herausragender Theil eine geringere Länge hat als die Quecksilbersäule im längeren Schenkel; es geht also über das Knie hinaus, und fällt in Gestalt eines Regens im Vacuo herab; der Strahl

scheint continuirlich zu seyn vom Schlüssel des Hahns bis zum Niveau des Quecksilbers im langen Schenkel.

Betrachtet man die Oeffnung im Schlüssel des Hahns am kürzeren Schenkel des Hebers als die Mündung eines Flüssigkeitsstrahls, so kann es geschehen, dass dieser Strahl sich in zwei Theile theilt, einen zwischen der Oeffnung im Schlüssel und dem Knie des Hebers befindlich, und der andere zwischen dem Knie und dem Niveau des Quecksilbers im längeren Schenkel. Diess ist der Fall, den ich untersucht habe. Ich habe beobachtet, dass ein ansangs zusammenhängender Strahl sich gegen das Knie des Hebers bin in zwei unterschiedene Strahlen scheidet. Es giebt zwei Arten, diese Trennung zu erhalten. Die erste besteht darin, die Länge des kürzeren Schenkels zu verkürzen, bis er wenig von der Länge der Barometersäule abweicht. Wenn diese Bedingung erfüllt ist, bemerkt man, dass im Augenblick, da das Quecksilber das Vacuum erreicht und sich darin. hineinstürzt, die im kürzeren Schenkel besindliche Portion Quecksilber zurückweicht, dann sich steigend wieder dem höchsten Punkt des Knies nähert und darauf wieder zurücksinkt; so dass es im kürzeren Schenkel einen oscillirenden Quecksilberstrahl giebt, und im Vacuo einen zweiten Strahl in Gestalt eines Regens, welcher letzterer Strahl sich vom ersteren bei jeder Oscillation trennt.

Schüttet man noch Quecksilber in das Gefäs, welches das Ende des kürzeren Schenkels aufnimmt, oder verkürzt man diesen Schenkel, so folgen die Oscillationen rascher auf einander; die Geschwindigkeit des Ausflusses in das Vacuum nimmt zu, und bald scheinen die beiden Strahlen sich zu vereinigen und nur einen einzigen auszumachen. Im Fall eine Treunung beider Strahlen und folglich eine Oscillation in dem ersteren Statt fand, betrug der Längenunterschied zwischen den im längeren und kürzeren Schenkel aufgestiegenen Quecksilbersäulen für den Apparat, dessen ich mich bediente, etwa ein hal-

bes Centimeter. Dieser Unterschied könnte größer seyn, und man würde dennoch einen oscillirenden Flüssigkeitstrahl erhalten, wenn man den Schlüssel des Hahns am Ende des kürzeren Schenkels umdrehte. Die Quecksilbermenge, welche bei verringerter Oeffnung des Schlüssels durch diese Oeffnung fließen muß, um die Austlußgeschwindigkeit zu verzögern, läßt sich leicht bestimmen. (L'Institut No. 23. p. 192.)

XXX. Arsenik- und Antimongehalt des käuflichen Phosphors.

Im verwichenen Sommer fand Hr. Apotheker Hertz, dass die in den Officinen Berlin's vorräthig gehaltene Phosphorsäure auf Zusatz von Schwefelwasserstoff eine beträchtliche Menge eines gelben Niederschlags lieferte, der alle Eigenschaften des Schwefelarseniks besaßs. Diese Beobachtung hat Hrn. Hofapotheker Wittstock Veranlassung gegeben, den Ursprung des erwähnten Arsenikgehalts näher aufzusuchen, und zu dem Resultat geführt, dass ein großer Theil des (wenigstens in Berlin) kanflichen Phosphors arsenikhaltig ist. Er ist zugleich der Meinung, dass diese Verunreinigung von der zur Abscheidung der Phosphorsäure aus den Knochen angewandten, wahrscheinlich aus arsenikhaltigem Schwefelkies bereiteten Schwefelsäure herzuleiten sev, und wirklich fand er in einer Sorte käuflicher Schwefelsäure durch Schwefelwasserstoff einen Gehalt von Arsenik. Der arsenikhaltige Phosphor unterscheidet sich im Aeussern wenig von dem reinen, ist aber daran leicht zu erkennen, daß er auf der, von ihrem weißen Ueberzuge befreiten, frischen Obersläche rauchgelb von Farbe erscheint: im Innern dagegen ist er blassgelb, wie reiner Phosphor, und auch eben so krystallinisch und biegsam wie dieser. Er

löst sich auch in Schweselkohlenstofs ohne Rückstand auf, setzt aber nach kurzer Zeit einen rothen Satz ab, bestehend aus kohlenschwesligem Schweselarsenik und Phosphoroxyd.

In einer ausführlichen Abhandlung über diesen Gegenstand (im Bd. 23. Abth. 2 des Berliner Jahrbuchs für Pharmacie, S. 125.) aus der wir diese Notiz entnehmen, beschäftigt sich Hr. Wittstock hauptsächlich mit den beiden Aufgaben: Ob der unreine Phosphor von seinem Arsenikgehalt zu befreien sey, und ob sich aus einem arsenikhaltigen Phosphor reine Phosphorsäure darstellen lasse. In Betreff der letzteren fiel die Untersuchung gunstig aus, denn er fand, dass die aus einem solchen unreinen Phosphor bereitete Phosphorsäure immer vollständig durch Schwefelwasserstoff vom Arsenik befreit werden kann; dagegen gelang es nicht, jenen Phosphor von seinem Arsenikgehalt zu trennen, weder durch Destillation, noch durch successive Behandlung mit kleinen Portionen Salpetersäure; das Destillat im ersten Fall, und der Rückstand im zweiten, gaben immer noch, wiewohl im schwächeren Grade, bei völliger Oxydation mit Salpetersäure, eine mit Arsenik verunreinigte Phosphor-

Hr. Wittstock hat auch bei dieser Gelegenbeit einen von einem Berliner Handlungshause aus Frankreich bezogenen Phosphor untersucht, der sich in seinem Aeufsern schon so auffallend von dem gewöhnlichen unterschied, dass er gar nicht zu verkausen war, der nämlich im Bruche eine dunkle, sast schwarze Farbe besass, nicht mit weissem, sondern gelblichgrauem Ueberzuge betleidet war, und, von diesem besreit, gegen Tageslicht gehalten, dunkelroth erschien. Durch Umschmelzen dieses Phosphors wich seine schwarze Farbe nicht. Schon dadurch zeigte sie sich also verschieden von der, welche Thenard durch schnelles Abkühlen des Phosphors hervorrusen und durch Schmelzen wieder vernichten konnte;

vollends aber verschwand jede Beziehung zwischen beiden durch eine nähere Untersuchung (ausführlich mitgetheilt a. a. O. S. 146.), wobei sich ergab, daß jenem Phosphor, außer geringen Antheilen von Arsenik, Wismuth, Blei, Kupfer, Eisen und Kohle, eine bedeutende Menge Antimon beigemengt war, schon daran zu erkennen, daß bei Behandlung der aus einem solchen Phosphor dargestellten Phosphorsäure mit Schwefelwasserstoff sogleich ein braunrother, kermesartiger, und nach einigen Tagen ein orangenfarbener, dem Goldschwefel ähnlicher Niederschlag entstand. Hr. W. vermuthet, die Schwefelsäure, welche zur Darstellung jenes Phosphors, oder vielmehr zu der ihr vorangehenden Abscheidung der Phosphorsäure angewandt wurde, sey mit einem aus Grauspießglanzerz gewonnenen Schwefel bereitet worden.

Schliefslich hier noch die Resultate einer Untersuchung Pelletier's über die Frage: Ob das Glas Arsenik enthalten könne: 1) Weißes französisches Glas enthält entweder kein Arsenik, oder sehr selten und in geringer Menge. 2) Glasröhren, zu deren Fabrikation Togo bis Tigo Arsenik angewandt wird, zeigen bei Erhitzung oder durch Reagentien ebenfalls keine Spur davon. 3) Auch böhmisches Glas ist arsenikfrei (wenigstens die untersuchten Arten; Fensterscheiben konnten nicht geprüft werden, weil deren Einfuhr in Frankreich verboten ist). 4) Wenn Glas, zu dessen Bereitung Arsenik angewendet worden, nicht arsenikfrei ist, so wurde es nicht gehörig erhitzt, sonst ist es rein. - Hr. P. hat auch versucht, durch starken Zusatz von arseniksaurem Natron zur Glasmasse, arsenikhaltige Gläser darzustellen, und dabei gefunden: 1) Die Darstellung arsenikhaltiger Gläser ist schwierig. 2) Sie sind nicht durchsichtig, selbst bei geringen Spuren von Arsenikgehalt. 3) Die Durchsichtigkeit eines Glases allein ist Beweis der Abwesenheit des Arseniks. 4) Von der Anwendung eines klaren Glases ist in gerichtlich-chemischen Fällen durchaus kein Irrthum zu besorgen. Letzteres bezieht sich auf die Behauptung des Doctors Ozanam in Lyon, dass das bei Untersuchung eines Leichnams gefundene Arsenik aus dem dabei angewandten Glase herstamme (Journ de chim. med. 1833. p. 446.).

1834. ANNALEN No. 9. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

XXXI. Ueber die Trennung der feuerbeständigen Alkalien von der Talkerde; von Heinrich Rose.

Die Scheidung der feuerbeständigen Alkalien von der Talkerde hat bekanntlich Schwierigkeiten; alle Methoden, die man anwenden kann, sind zum Theil umständlich und geben, vorzüglich wegen der nicht völligen Unauflöslichteit der Talkerde in Wasser, nicht genaue Resultate.

Sind die Alkalien und die Talkerde als Chlormetalle in einer Auflösung enthalten, so verwandelt man sie in schwefelsaure Salze, behandelt die Auflösung derselben mit einer Auflösung von essigsaurer Baryterde, und trennt, nachdem man die essigsauren Salze durch die Hitze zerstört hat, das kohlensaure Alkali von der kohlensauren Baryterde und der Talkerde, durch Wasser.

Früher hatte man es versucht die alkalischen Chlormetalle von dem Chlormagnesium auf die Weise zu trennen, dass man diese Salze glühte, wodurch der größte
Theil des Chlormagnesiums, durch das Krystallisationswasser desselben, in Talkerde, unter Entwicklung von
Chlorwasserstoffsäure, verwandelt wurde. Durch Wasser schied man dann das alkalische Chlormetall von der
Talkerde.

Man überzeugte sich indessen später, dass diese Methode, die zwar bei vielen qualitativen Untersuchungen mit Vortheil angewandt werden kann, bei quantitativen Analysen ganz unrichtige Resultate giebt, indem selbst nach lange anhaltendem Glüben ein nicht unbeträchtlicher Theil des Chlormagnesiums unzersetzt bleibt, und sich mit dem alkalischen Chlormetall in Wasser auflüst. Dies ist auch der Fall, wenn man das stark geglühte

Salz mit starkem Weingeist behandelt, der das unzersetzte Chlormagnesium eben so wie Wasser auflöst und von der gebildeten Talkerde abscheidet.

Wenn man indessen Chlormagnesium anhaltend in einem kleinen Platintiegel über der Lampe mit doppeltem Laftzuge geglüht bat, und dann ein Stückchen von kohlensaurem Ammoniak auf das geglühte Salz legt, dasselbe wiederum stark glüht, so kann man auf diese Weise, wenn man das Glühen mit dem Ammoniaksalze mehrere Mal wiederholt bat, und vor dem Glühen das Salz mit einem Tropfen Wasser beseuchtet, das Chlormagnesium fast vollständig in Talkerde verwandeln. Behandelt man den geglühten Rückstand, nachdem derselbe, durch erneute Behandlung mit kohlensaurem Ammoniak, nicht mehr von seinem Gewichte verloren hat, mit Wasser, so erhält man in der filtrirten Auflösung durch salpetersaure Silberoxydauflösung, nachdem man etwas Salpetersäure hinzugefügt hat, nur eine unbedeutende Opalisirung, keinen Niederschlag, und löst man die Talkerde in Salpetersäure auf, so zeigt die Auflösung, auf dieselbe Weise geprüft, eben so unbedeutende Spuren von Chlor.

Ich glühte auf die so eben angeführte Weise eine gewogene Menge von Chlorkalium mit Chlormagnesium. Das Glüben mit kohlensaurem Ammoniak mußte ungefähr 8 Mal wiederholt werden; darauf wurde durch Wasser aus dem geglühten Rückstand das Chlorkalium ausgezogen. Ich erhielt davon 99,2 Proc. von der angewandten Menge, und diese enthielten nur unwägbare Spuren von Talkerde. Die unaufgelöste Talkerde in Salpetersäure aufgelöst, gab mit Silberoxydauflösung keinen Niederschlag, sondern opalisirte nur.

Ich versuchte darauf, auf dieselbe Weise, Chlorlithium vom Chlormagnesium zu trennen, welche, nach den bisher bekannten Methoden, so schwer genau zu scheiden sind. Aber ich erhielt von der angewandten Menge des Chlorlithiums nur 93 Proc.; die rückständige Talkerde aber, in Salpetersäure aufgelöst, gab mit Silberoxydauflösung keinen Niederschlag, sondern opalisirte nur.

Die Ursache dieses ungfinstigen Resultats liegt in dem Umstand, dass, wenn Chlorlithium zu wiederholten Malen mit kohlensaurem Ammoniak geglüht wird, ein kleiner Theil davon in kohlensaures Lithion verwandelt wird, das wegen seiner Schwerlöslichkeit nicht mit Sicherheit von der Talkerde getrennt werden kann. Uebergießt man das mit kohlensaurem Ammoniak geglühte Chlorlithium mit wenig Wasser, so löst es sich nicht vollständig darin auf, sondern hinterläst ein weißes Salz, das mit Säuren braust, und der Platintiegel wird dabei angegriffen. Diess ist selbst schon, nur in einem weit geringeren Maasstabe, der Fall, wenn Chlorlithium allein beim Zutritt der Luft lange geglüht wird.

Chlorkalium sowohl als Chlornatrium können mehrmals in einem bedeckten Platintiegel mit kohlensaurem Ammoniak geglüht werden, ohne sich im Gewicht zu verändern und zu zersetzen. Chlorcalcium hingegen verändert sich durch Glühen mit kohlensaurem Ammoniak weit bedeutender als Chlorlithium. 5 Grammen Chlorcalcium verloren durch zweimaliges kurzes Glühen mit kohlensaurem Ammoniak 0,05 Gram. Der Rückstand in Wasser aufgelöst, hinterließ viel kohlensaure Kalkerde, und die Auflösung enthielt auch etwas Kalkerde aufgelöst. — Dieß ist der Grund, wesbalb Chlorcalcium und Chlormagnesium sich nicht von einander auf die oben angeführte Art, wie letzteres von den alkalischen Chlormetallen trennen lassen,

Bei allen quantitativen Bestimmungen der alkalischen Chlormetalie, erhält man dieselben unmittelbar durch Abdampsen der Auslösungen und Glühen der abgedampsten Masse, wodurch sie zugleich von den in der Auslösung enthaltenen ammoniakalischen Salzen getrennt werden können. Geschicht das Glühen so viel wie möglich beim Ausschlusse der atmosphärischen Luft, so hat

man so leicht nicht einen Verlust an alkalischen Chlormetall zu befürchten; auch habe ich schon oben erwähnt, dass beide im bedeckten Tiegel mit kohlensaurem Ammoniak geglüht werden können, ohne ihr Gewicht zu verändern. Beim Zutritt der atmosphärischen Lust bingegen sind Chlorkalium sowohl als Chlornatrium etwas flüchtig, und diess muss bei quantitativen Analysen wohl berücksichtigt werden. Glüht man daher beide, so mus diess immer in einem nicht zu kleinen Platintiegel mit aufgelegtem Deckel geschehen. Es ist auffalleud, dass die Flüchtigkeit der alkalischen Chlormetalle nur beim Zutritt der atmosphärischen Luft bemerkt werden kann, nicht in einer Atmosphäre von ammoniakalischen Salzen, obgleich durch die Lust keine deutliche Zersetzung wenigstens beim Chlorkalium und Chlornatrium bemerkt werden kann.

Ich habe einige Versuche über die relative Flüchtigkeit der alkalischen Chlormetalle angestellt. Erhitzt man dieselben in einem kleinen, schief gestellten Platintiegel, dessen Deckel so gelegt ist, dass er nur ungefähr 3 der Obersläche des Tiegels bedeckt, über einer Spirituslampe mit doppeltem Lustzuge, und legt man, um den Zutritt der atmosphärischen Luft zum Chlormetall zu befördern, ein Platinblech an die Oessnung des Tiegels, so kann man es leicht dahin bringen, dass, wenn man mit Vorsicht alle Umstände genau beobachtet, der Glühverlust der Chlormetalle in gewissen Zwischenräumen gleichförmiger ist, als man es erwarten sollte. Es zeigte sich dabei, dass Chlorkalium bei weitem flüchtiger als Chlornatrium ist, dass aber in Tiegeln von verschiedener Höhe das relative Verhältniss der Flüchtigkeit zwischen beiden Chlormetallen nicht dasselbe sey, sondern dass bei gröseren Tiegela die Flüchtigkeit des Chlornatriums gegen die des Chlorkaliums geringer ist als in kleineren Tiegeln. Diess findet immer bei schwer slüchtigen Körpern statt, so dass bei diesen, wie Faraday gezeigt hat, eine Gränze der Verdampsung statt findet.

1,0255 Grmm. Chlorkalium 1) verloren durch's Glüben in einem kleinen Platintiegel von 6 Linien Höhe während der ersten Viertelstunde 0,0845 Grmm.

- - zweiten - 0,089 -

1,016 Chlornatrium in demselben Tiegel und unter denselben Umständen geglüht, verloren

während der ersten Viertelstunde 0,038 Grmm.
- zweiten - 0,039 -

Ein Gemenge von 0,932 Grmm. Chlorkalium und 1,175 Grmm. Chlornatrium verlor, unter denselben Umständen geglüht, während der ersten Viertelstunde 0,065 Grmm., woraus hervorzugehen scheint, daß, nach dem Zusammenschmelzen der beiden alkalischen Chlormetalle, die Flüchtigkeit beider dieselbe bleibt.

Chlorlithium ist flüchtiger als Chlornatrium, aber weniger flüchtig als Chlorkalium, wie aus folgenden Versuchen hervorgebt:

1,134 Grmm. Chlorkalium verlor, in einem größern Platintiegel von 18 Linien Höhe geglüht,

während der ersten Viertelstunde 0,026 Grmm.

- zweiten - 0.0265

1,101 Grmm. Chlorlithium, unter denselben Umständen geglüht, verloren

während der ersten Viertelstunde 0,017 Grmm.

- - zweiten - 0,013 - 2).

1,100 Gram. Chlornatrium hingegen verloren, auf gleiche Weise behandelt,

während der ersten Viertelstunde 0,007 Grmm.

1) Die angewandten Quantitäten der alkalischen Chlormetalle sind fast, aber nicht vollkommen gleich, weit das Abwägen ganz gleicher Mengen im geschmolzenen Zustand mühsam gowesen wäre.

2) Dieser Unterschied mag zum Theil aus Fehlern im Wägen herrühren, da das Chlorlithium, wegen seiner großen Zerflielslichkeit, sehwer zu wögen ist.

Die größere Flüchtigkeit des Chlorkaliums im Vergleich zu der des Chlornatriums erklärt eine Erscheinung am Vesuv, die mir früher auffallend war. Nach jedem Ausbruche dieses Vulcans findet man die Wände des Kraters und die Spalten in der erkalteten Lava mit einem sublimirten Salze bedeckt. Dieses Salz ist Chlornatrium, in dem ich bei Analysen, die ich zu verschienen Zeiten angestellt habe, einen bedeutenden Gehalt von Chlorkalium fand. Offenbar kommt dieses Salz aus dem Meerwasser: nachdem das Wasser durch die Hitze verjagt worden ist, ist darauf vom Rückstande das Salz durch Sublimation in die Höhe getrieben worden; und obgleich im Meerwasser nur sehr wenig Chlorkalium enthalten ist, so sublimirt eine bedeutende Menge dessclben, wegen der größeren Flüchtigkeit, mit dem Chlornatrium.

XXXII. Zerlegung des Antimonnichels, eines neuen Minerals.

(Aus den Göttinger gelehrten Auseigen No. 201 vorig. Jahres.)

Die Hrn. Hofräthe Stromeyer und Hausmann haben der Königl. Societät der Wissenschaften zu Göttingen am 5. December 1833 mineralogische und chemische Bemerkungen über eine neue Mineralsubstanz übergeben, deren Eigenthümlichkeiten zuerst von einem ihrer eifrigsten Zuhörer, Hrn. Carl Volkmar aus Braunschweig, wahrgenommen worden. Das Mineral, welches im Andreasberger Erzgebirge, auf den durch das sogenannte Andreaser Ort überfahrenen Gängen, in Begleitung von Kalkspath, Bleiglanz und Speiskobalt, sich gefunden hat, zeigt einige Aehnlichkeit mit Kupfernickel, unterscheidet sich doch aber von diesem schon durch seine Farbe, und besteht aus Nickel und Antimon, daher ihm der Name

Antimonnickel gebührt. Es kommt eingewachsen vor in kleinen und dünnen, theils einzelnen, theils zusammengehäuften, oder aneinandergereiheten, sechsseitigen Tafeln, welche Bildung in das Krystalloidisch-Dendritische übergeht; oder auch klein und fein eingesprengt, und dann mit dem Bleiglanz oder Speiskobalt oft innig verbunden; selten in etwas größeren, derben Parthien. Die Krystalle scheinen regulär sechseckig zu seyn; doch ist bis jetzt eine genaue Winkelmessung nicht möglich gewesen. Ihre Eudflächen haben eine sechseckige Reifung, die den Endkanten des Prisma entspricht, und worin sich eine Anlage zur Bildung von Flächen einer pyramidalen Krystallisation, vermuthlich eines Bipyramidaldodekaëders, zu erkennen gieht: sind aber übrigens glatt. Die bis jetzt wahrgenommenen Krystalle messen selten über eine Linie. Versuche, eine Spaltung zu bewirken, sind nicht gelungen; hin und wieder sind aber Zusammensetzungs - Absonderungen bemerkbar, die den Endflächen der Tafeln entsprechen. Der Bruch ist uneben, in das Kleinwuschliche übergehend. Die Endslächen der Krystelle sind stark metallisch glänzend; die Bruchslächen glänzend. Die Farbe ist an frischen Stücken ein lichtes Kupferroth, mit einem starken Stich in das Violette. Dieser bläuliche Anstrich hat Aeholichkeit mit gewissen angelaufenen Farben, zeigt sich aber auf frischem Bruche eben so als außerlich. Die Farbe erscheint auf den Krystallslächen, wegen des lebhasten Glanzes derselben, lichter als auf dem Bruche, und wird durch das Anlausen etwas dunkler. Das Pulver hat eine röthlichbraune Farbe und ist dunkler als der Bruch. Das Erz ist spröde. In der Härte steht es dem Kupfernickel ziemlich nahe, indem es von Feldspath geritzt wird, aber Flusspath ritzt. Das specifische Gewicht konnte wegen der Kleinheit der bis jetzt erhaltenen Stücke, und wegen ihrer innigen Verbinlung mit andern Körpern, nicht bestimmt werden. Das Mineral hat keine Wirkung auf den Magnet.

Vollkommen von eingemengtem Bleiglanz, Speiskobalt und gediegenem Arsenik freie Stücke dieses Erzes gaben beim Glühen und Verblasen vor dem Lüthrohre weder einen arsenikalischen Knoblauchgeruch, noch einen sulphutischen Geruch aus, und auf der Kohle zeigte sich nur ein Antimon-Anflug. Dabei bewies sich dasselbe sehr strengflüssig und ließ sich nur in ganz kleinen Stükken zum Fließen bringen.

In einer Glasröhre geglüht, sublimirte sich aus demselben etwas Antimon.

Die einfachen Säuren haben nur eine sehr geringe Einwirkung darauf. Aus bleiglanzhaltigen Stücken scheidet Salpetersäure Schwefel aus. Salpetersalzsäure löst dasselbe aber leicht und vollständig auf. Diese Auflosung, mit Weinsteinsäure versetzt, wird, wenn das Erz keinen Bleiglanz eingemengt enthalten bat, durch salzsauren Baryt nicht gefällt, und giebt, mit Schwefelwasserstoff vollständig niedergeschlagen, einen rein orangefarbenen Niederschlag, der von Kali gänzlich wieder aufgenommen wird, und bei der Reduction durch Wasserstoffgas nur Antimon ausgicht. Die durch Schwefelwasserstoff von Antimon befreite Auflösung giebt mit kohlensaurem Natron einen rein apfelgrünen Niederschlag der, in oxalsaures Nickel umgeändert, sich in Ammoniak vollständig mit rein saphirblauer Farbe auflüst. Diese, an der Luft von selbst zersetzt, hinterließ eine völlig ungefärbte Flüssigkeit.

Da es nicht möglich war, für eine quantitative Untersuchung eine hinreichende Menge ganz reinen Erzes zu erhalten, so wurden dazu etwas bleiglanzhaltige Stücke angewandt. Diese fanden sich in 100 Theilen zusammengesetzt, aus:

ALAD .		
nach Anal	yse I.	II.
Nickel	28,946	27,054
Antimon	63,734	59,706
Eisen	0,866	0,842
Schwefelblei	6,437	12,357
	99.983	99.959

Wird nun das Schweselblei und Eisen als 'nicht zu der Mischung dieses Erzes gehörend abgezogen, und aus beiden Analysen ein arithmetisches Mittel genommen, so ergiebt sich daraus die Mischung des Antimonnickels in 100 Theilen zu:

> Nickel 31,207 Antimon 68,793 100,000

Die Bestandtheile dieser natürlichen Legirung befinden sich demnach in dem Verhältniss gleicher Aequivalente mit einander vereinigt, und der Antimonnickel ist mithin eine dem Kupfernickel, in dem ebenfalls gleiche Aequivalente Nickel und Arsen zusammen verbunden vortommen, ganz analoge Verbindung.

Durch Zusammenschmelzen gleicher Aequivalento Nickel und Antimon erhält man eine diesem Erze in der Farbe, dem Glanze, der Härte und der Sprödigkeit völlig ähnliche Legirung, die ebenfalls nicht magnetisch ist, und auch im Feuer und gegen die Säuren ganz dasselbe Verhalten zeigt. In dem Augenblick, wo beide Metalle üch mit einander verbinden, findet, wie dieses schon von Gehlen beobachtet worden ist, eine sehr lebhafte Feuererscheinung statt. Bei einem größern Verhältniß von Antimon nimmt die Legirung eine weiße Farbe an und wird schmelzbarer.

XXXIII. Zerlegung einer neuen Alaunart und eines Bittersalzes aus Südafrika.

(Aus den Göttinger gelehrten Anzeigen No. 206 u. 207 vor. Jahr.)

In der Versammlung der Königl, Societät der Wissenschaften zu Göttingen, am 7. December 1833, theilten die Hrn. Hofräthe Stromeyer und Hausmann Bemerlungen über eine neue Alaunart und ein Bittersalz aus

Südafrika mit, welche Mineralkörper ihnen vor Kuri von ihrem ehemaligen sehr geschätzten Zuhörer, He Hertzog, vom Vorgebirge der guten Hoffnung üb sandt worden.

Hr. Hofrath Hausmann berichtete zuvörderst n den von Hen. Hertzog erhaltenen Notizen, über Vorkommen jener Salze, von denen er zugleich Ext plare vorzeigte, und knüpfte daran Bemerkungen fl ihre mineralogischen Beschaffenbeiten und ihre muthmi liche Entstehung. Hr. Hertzog fand beide Salze einer Reise in die östlichen Gegenden der Cap-Color am Bosjesmansflusse, ungefähr unter 30° 30' südlic Breite, 26° 40' östlicher Länge von Greenwich, und engl. Meilen von der Küste, in einer etwa 200 F tiber dem Bette liegenden, 30 Fuss weit und 20 F tief in den Felsen sich erstreckenden. 7 Fuss holl Grotte, deren horizontalen Boden sie bilden. Die obei ungefähr 4 Fuss starke Lage besteht aus Federalt von ausgezeichneter Schönheit. Er ist zart- und land serig, indem die Länge der senkrecht gegen die Hat begränzungsebenen gerichteten Fasern wohl an 6 P. ser Zoll beträgt. Sie sind theils gerade, theils gebox zuweilen stark gekrümmt, und dabei oft dünnständ abgesondert. Das Faserige geht an einigen Stellen n cinem Ende in das Dichte mit splittrigem Bruche til Wie der Körper in der faserigen Gestalt große At lichkeit mit Fasergyps zeigt, so ist er in der letzte Abanderung dem dichten Gypse oder sogenannten baster sehr ähnlich. Das Salz ist schneeweiß, dur scheinend, selbst noch in Stücken von 2 zölliger Stät Die faserige Varietät ist auf Flächen, die durch Reib noch nicht gelitten haben, stark seidenartig glänzend. Glanz vermindert sich, wo das Faserige in das Die übergeht, und verschwindet in der vollkommen diel Abänderung ganz. Lange und dünne Fasern sind al elastisch biegsam. Der Körper ist ziemlich spröde, 1

n der Fasern sind stechend. Unmittelbar unter flaun bildet Bittersalz eine etwa 11 Zoll starke leses Salz ist theils dunn-, theils dickstänglich ert; die abgesonderten Stücke sind meist gleichseltener durcheinander laufend. Oft ist eine ur vierseitig-prismatischen Krystallisation wahr-Die Länge der Stängel ist zum Theil der Er Lage des Salzes gleich, indem sie rechtwinkdie Hauptbegräuzungsebenen stehen; zum Theil aber kürzer und durch eine Lage einer lockern. gen Masse getrennt, welche hin und wieder auch den einzelnen abgesonderten Stücken sich be-Die stärkeren Stücke des Salzes gestatten voll-Spaltungen. Der Bruch ist muschlig. In reiken ist das Salz weiss; in dünnen Stücken balbtig, in stärkeren durchscheinend; es ist glasartig ziemlich spröde.

das Bittersalz begleitende Masse hat das Anseverwitterten Felsart. Sie ist erdig, zerreiblich,
r noch deutliche Spuren von Schieferung. Sie
grünlichweifse Farbe, ist matt, undurchsichtig,
tig anzufühlen, und schwach an den Lippen häns werden einzelne zarte, silberweifse Glimmerlkschuppen darin bemerkt, die der Schieferung
liegen. Der Geschmack giebt einen Salzgehalt
nen. Nach der von Hrn. Hofrath Stromeyer
rgenommenen chemischen Prüfung sind darin entkiesel- und Alaunerde in bedeutender Menge,
ig Eisen, viel Mangan, und einige Procente Kalk
herde. Durch Wasser wird ausgezogen: viel
Gyps, Bittersalz, schwefelsaures Mangan, und
r von schwefelsaurer Alaunerde.

Gestein, auf welchem das Bittersalz liegt, ist ein lockerer, körniger, schiefrig abgesonderter Quarzblafs-grünlichgrauer Farbe, mit kleinen, silberblimmerschuppen. Er ist von salziger Substanz

ganz imprägnirt, die daraus efflorescirt und theils in Flo ken, theils krustenartig an der Oberfläche erscheint. 1 flockigen Theile besteben aus Bittersalz, mit einem b nen Antheile von Alaun: die krustenartigen aus Alai mit einem kleinen Gehalte von Bittersalz. Das Geste welches das Bette des Flusses begränzt, ist ein fest körniger Quarzfels, von rauchgrauer Farbe, mit einzelt kleinen, silberweißen Glimmerschuppen. Die Decke Grotte, welche sich hinten bogenförmig schließt, best aus einem rostfarbenen, festen, groben Conglomere in welchem hauptsächlich Quarzgeschiebe sich befind welche durch Brauneisenstein verkittet sind. Hin wieder zeigen sich cubische Eindrücke von Schwel kies, aus dessen Zersetzung vermuthlich das Eisenoxydl drat hervorging. Nach der Angabe des Hrn. Hertz kommt auch Braunstein in dem Conglomerate vor.

Die Gegend umher besteht aus Hügeln von 700 800 Fuß Höhe, welche von vielen tiefen Thälern dur schnitten sind. Auf ihren Gipfeln findet sich dich Kalkstein. Dieser ist im Bruche eben, in das Erd neigend, mit einzelnen, sehr kleinen Blasenräumen: durchsichtig, matt, von licht-bräunlichgrauer Farbe, einzelnen, schmalen, dunkler gefärbten, wellenformis verwaschenen Streifen. Nach der Untersuchung des Hi Hofrath Stromeyer enthält er eine geringe Beimischn von kohlensaurer Magnesia und Spuren von Mangan u Eisen. Es kommen zugleich große, wohlerhaltene, fos-Austerschalen vor. Aehnliche Muscheln fand Hr. Hertz auf der oberen Fläche der sogenannten Grashügel (Gr Ruggens) zwischen Uitenbage und Enon, in weit aus dehnten, 2 bis 3 Fuss tief niedergehenden Ablagerung. Sie werden in dortiger Gegend zum Kalkbrennen benutz

Vermuthlich gehört der beschriebene Kalkstein, nel den Ostraciten, einer sehr jungen, tertiären Formation o und ohne Zweisel ist das erwähnte, tieser liegende Eise conglomerat, welches in den Gegenden der Cap-Col

nie sehr verbreitet zu seyn scheint, ebenfalls ein tertiäres Gebilde. Der Quarzsels an dem Bosjesmansslusse ist dagegen nach aller Wahrscheinlichkeit weit älter, worüber aber freilich für jetzt nichts Näheres anzugeben ist. Ueber die Erstreckung der Lagen des Alauns und Bittersalzes seben die erhaltenen Nachrichten ebenfalls keinen Aufschluß. Es ist indessen wohl nicht unwahrscheinlich, daß ibr Vorkommen beschränkt und ganz local ist. Auch dürfte sich Manches für die Vermuthung anführen lassen, dass jene Salze später als die sie umgebenden Steinwassen entstanden sind. Dass sie sich nicht aus einer Wasserbedeckung, durch Verdunstung des Lösungsmittels, krystallinisch abgesetzt haben, scheint dadurch bewiesen zu werden, dass das leichter auftösliche Salz die untere Lage ausmacht. Vielleicht bot die Zersetzung von Schwefelkies im Conglomerat die Schwefelsäure dar, welche sich mit den Basen verband, die sie in der oben beschriebenen, lockeren, zwischen dem Conglomerate und dem Quarzfels befindlichen Masse antraf. Merkwürdig ist es, dass sich das Bittersalz in einer so scharf von dem Alaun gesonderten Lage ausgebildet hat. Auch ist es auffallend, das beide Salze ganz frei von Eisen sind, da doch das in unmittelbarer Berührung damit stehende Conglomerat so reich an Eisenoxydhydrat ist. 'Das in der oberen, lockeren Quarzfelslage enthaltene Salz ist ohne Zweifel erst nach der Entstehung der Salzdecke, durch Tagewasser, welche etwas davou auflösten, hincingeführt.

Aus der von dem Hrn. Hofrath Stromeyer mit dem Federalaun aus Südafrika angestellten Analyse ergab sich, dafs derselbe eine neue, bisher noch unbekannte Alaunart bilde, in welcher die schwefelsaure Alaunerde mit schwefelsaurem Manganoxyd und schwefelsaurer Magnetia zu Alaun verbunden vorkommt.

Ans 100 Theilen dieses Alauus wurden nämlich erbalten:

Alaunerde Magnesia Manganoxyd Schwefelsäure Wasser	45,739	oder	schwefels. schwefels. schwefels. Wasser Chlorkaliu	Mangan	38,398 10,520 4,597 45,739 0,205
Chlorkalium	0,205				99,759
	100.086				

Dieser Analyse zufolge, kommen die schwefelsaure Magnesia und das schwefelsaure Mangan in diesem Salze genau in eben dem Verhältnisse mit der schwefelsauren Alaunerde verbunden vor, wie das schwefelsaure Kali, Natron und Ammoniak in dem Kali-, Natron- und Ammoniakalaun, und da auch der Gehalt an Krystallwasser in demselben dem der genannten Alaunarten vollkommen entspricht, so kann kein Zweifel darüber obwalten, daß sich die aufgefundenen Bestandtheile dieses Federalauns im Zustande einer wahren chemischen Verbindung, und nicht in dem einer bloßen Auflösung, mit einander vereinigt befinden, und man wird daher diesen Alaun als einen Mangan-Magnesia-Alaun zu unterscheiden haben.

Das Vorkommen von schwefelsaurem Mangan in diesem Alaun ist für denselben um so ausgezeichneter, weil dieses Salz noch in keiner der bis jetzt untersuchten Alaunarten angetroffen worden ist. Schwefelsaure Magnesia ist zwar schon in einigen Alaunarten gefunden worden, indessen nur in sehr geringer Menge, und kommt daher höchst wahrscheinlich in denselben nur in Auflösung vor, so dass auch dieses Salz in dem Stidafrikanischen Alaun zuerst als wirklicher Bestandtheil dieses Doppelsalzes beobachtet wird.

Ungeachtet des schweselsauren Mangangehaltes ist dieser Alaun, wie schon bemerkt, durchaus srei von aller Beimischung von schweselsaurem Eisenoxydul, und die empfindlichsten Reagentien haben in dessen Auslösung nicht die geringste Spur eines Eisengehalts erkennen lassen.

Bei dieser Gelegenheit ist von dem Hrn. Hofrath

chermig in Bühmen vorkommende Alaun einer neuen alyse unterworfen worden, weil derselbe nach den erin Untersuchungen des Professors Ficinus ein Magna-Alaun seyn sollte. Die mit demselben augestelle Versuche haben indessen nur einige Tausendtheile hwefelsaure Magnesia darin ausfinden lassen, und die asultate der Analysen von Lampadius und Gruner, elchen zusolge dieser Alaun ein Ammoniakalaun ist, illkommen bestätigt.

In 100 Theilen desselben wurden nämlich gefunden:

aunerde	11,602		schwefels. Alaunerde	38,688
mmoniak	3,721		schwefels. Ammoniak	
agnesia	0,115	oder	schwefels. Magnesia	0,337
hw efelsäure			Wasser	48,390
asser	48,390	_		99,893
	99,893			

Das mit dem südafrikanischen Alaun vorkommende ittersalz zeichnet sich in seiner Mischung durch ein namhaften Gehalt an schwefelsaurem Mangan aus, ist er ebenfalls vollkommen eisenfrei, und enthält auch cht die geringste Beimischung von schwefelsaurer Alaunde, welches wegen der Nähe, in der dieses Salz sich idet, gewiß sehr auffallend ist.

100 Theile dieses Bittersalzes enthalten:

ignesia inganoxyd bwefelsäure		oder«	schwefels. schwefels. Wasser		42,654 7,667 49,243
asser	49,213			_	99,564
	99,696	,			

asselbe enthält also, dieser Analyse zufolge, auf 7 Acquilente schwefelsaurer Magnesia 1 Acquivalent schwefelures Mangan.

Die Untersuchung dieses Bittersalzes hat den Herrn bfrath Stromeyer veranlasst, noch einige andere beinders ausgezeichnete und ihm von Hrn. Hosrath Hausann gütigst mitgetheilte natürliche Bittersalze zu analysiren, deren Mischungsbestimmungen von ihm ebenfalls der Königl. Societät vorgelegt worden sind.

Die noch untersuchten Bittersalze sind:

1) Das Haarsalz von Idria.

Dasselbe ist zwar schon von Klaproth einer Analyse unterworfen worden, indessen beschränkt sich dessen Untersuchung nur darauf, zu zeigen, dass es kein Federalaun sey, woser man es gehalten hatte, sondern ein natürliches Bittersalz.

Nach der mit demselben angestellten Analyse ist dessen Gehalt in 100 Theilen:

Magnesia	16,389
Eisenoxydul	0,226
Schweselsäure	32,303
Wasser	50,934
	99,852.

2) Das bei Calatayud in Arragonien in ausgezeichnet schönen, langen, seidenglänzenden Nadeln gefundene Bittersalz.

Von diesem Bittersalze besitzen wir schon Untersuchungen von Gonzales und Garcia de Theran and von Thomson. Auch ist es nicht unwahrscheinlich, dass das von Vogel untersuchte und angeblich in Catalonien gefundene Bittersalz mit diesem identisch ist. Da indessen die Resultate dieser Untersuchungen seht von einander abweichen, und nach Thomson dieses Salz 1,35 Proc. schwefelsaures Natron enthalten soll. welches weder nach den Versuchen der spanischen Chemiker, noch nach denen von Vogel darin vorkommt, so schien eine Wiederholung der Analyse dieses Salzes wünschenswerth zu seyn. Durch diese hat sich nun ergeben, dass dieses Bittersalz weder Glaubersalz enthält, noch sonst eine andere Substanz demselben beigemischt ist, und dass sich dasselbe mithin von allen übrigen natürlich vorkommenden und bis jetzt untersuchten Bittersalzen durch seine völlige Reinheit sehr auffallend unterscheidet.

DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXI.

Dasselbe fand sich in 100 Theilen zusammengesetzt

aus:

Magnesia 16,495 Schwefelsäure 31,899 Wasser 51,202 99,596.

3) Das stalactilisch zu Neusohl in Böhmen vorkommende Bittersalz.

Dasselbe zeichnet sich durch eine blaß rosenrothe Farbe aus, die es, wie schou frühere Versuche nachgewiesen haben, einem geringen Gehalt an schwefelsauren Kobalt verdankt. Auch kommt darin etwas schwefelsaures Kupfer, Mangan und Eisenoxydul vor. Besonders ist es aber noch dadurch merkwürdig, daß es einige Procente mechanisch eingeschlossenes Wasser enthält, welches in kleinen, darin vorkommenden Höhlen enthalten zu seyn scheint. Dieserwegen wird dieses Bittersalz auch beim Zerreiben feucht.

Der mit diesem Bittersalze vorgenommenen Analyse zufolge besteht dasselbe in 100 Theilen aus:

Magnesia	15,314
Kobaltoxyd	0,688
Kupferoxyd	0,382
Manganoxyd	0.343
Eisenoxydul	0,092
Schwefelsäure	31,372
Wasser	51,700
	99 891

oder aus:

aus.			
schwefelsaurer	Magnesia		44,906
schwefelsaurem	Kobaltoxyd		1,422
schwefelsaurem			0,764
schwefelsaurem			0,725
schwefelsauren	Eisenoxydul		0,197
Krystallwasser	•		48,600
Mechanisch ein	geschlossenem	Wasser	3,100
		-	99.714.

XXXIV. Analyse einer schwefelsauren Thonerde von Pasto; von Hrn. Boussingault.

(Ann. de chim. et de phys. T. 52. p. 348.)

Als ich mich im Krater des Vulkans von Pasto befaud, um die Producte desselben zu studiren, sammelten die mich begleitenden Indianer mit Begierde eine salzige Substanz, die an ihrem Geschmack leicht für ein Thonerdesalz zu erkennen war. In der That war es Alaun, und meine Begleiter versorgten sich reichlich damit, um es in der Färberei zu gebrauchen. Jeder Einwohner der Stadt Pasto besitzt nämlich in seinem Hause eine Fabrik von Wollenstoffen, und oft findet sich in einem und demselben Gemache vereinigt eine Küche, eine Schlafkammer, ein Webestuhl und eine Färberei.

Die Ruanos oder Punchos der Peruaner, die alten von den spanischen Amerikanern angenommenen Kleidungen der Incas, sind ein ziemlich ausgebreiteter Gegenstand der Fabrikation in der Provinz los Pastos. Das Ansehen dieser Fabrikate ist übrigens wohlbegründet, und man muss gestehen, dass, in Bezug auf Dauerhastigkeit und Lebhastigkeit der Farben, die Indianer von Pasto nicht weit hinter den europäischen Färbern zu-Die Pastusos bereiten ihr Roth aus der Cochenille, welche sie auf den Cactus von Penipe und Riobamba samuelu. Ihr Blau erhalten sie vom Indig und ihr Gelb von einer in dem Laude sehr gemeinen krautartigen Pflanze. Die chemischen Agentien, welche in diesen kleinen Werkstätten gebraucht werden, sind: Aschenlauge, Saft von wilden Citronen (limones sutiles). Schwefelsäure und Alaun.

Die Schwefelsäure bereiteten sie aus vulcanischem Schwefel und dem Salpeter, welcher in der trocknen boden am Fusse des Cotopaxi bedeckt ist, wie durch boden am Fusse des Cotopaxi bedeckt ist, wie durch prei auswittert. Die Bewohner des niedlichen Dortuano, zwei Lieues nördlich von Riobamba, sind fast tlich Schweselsäuresabrikanten. Ich hatte die größte i, die Erlaubniss zum Besuche einer dieser Anstaltu erhalten. Die Verbrennung des Schwesels gett in kleinen Bleikammern, von nicht mehr als zwei rei Kubikmeter Rauminhalt. Der Eigner, welcher Lutritt zu seiner Fabrik gestattete, war ein durch Alter ehrwürdiger Mestize. Er sagte mir ernsthaft, by ihm nach langjährigen Ersahrungen gelungen, (Fabrikation bis zu dem Grade zu vervollkommnen, pr das Psund seiner Säure für Einen Piaster (etwa haler) verkausen könne.

Der Alaun, wie ich oben sagte, findet sich im Kraes Vulcans von Pasto, oft begleitet von Gyps, als
e Massen, die an dem von schweslichen Dämpsen
usenen Trachytgestein sitzen. Er ist im Aeussern
dem Alaun von Saldana ähnlich, welchen ich vor
in Jahren kennen lernte, wiewohl der letztere ein
anderes Vorkommen hat, sich nämlich im Uebergebirge findet. Doch haben beide Alaune, wie man
er folgenden Analyse sehen wird, eine ähnliche Zuensetzung.

Nachdem einige Versuche, die ich nicht für nöthig hier anzuführen, gezeigt hatten, dass die schwefel-Thonerde von Pasto nur Schwefelsäure, Thon-Wasser und eine gewisse Menge fremdartiger unher Substanz enthielt, verfuhr ich folgendermaßen er Analyse.

1,45 Grmm. schwefelsaurer Thonerde wurden gelöst, ein Rückstand von 0,18 Grmm. blieb. Die durch miak gefällte Thonerde wog 0,34 Grmm. Die Flüsl wurde zum Sieden gebracht, um das überschüssige miak zu vertreiben, dann mit Chlorbarium versetzt und dadurch 2,35 Grmm. schwefelsauren Baryts = 0,81 Grmm. Schwefelsäure erhalten. Nachdem der überschüssige Baryt durch Schwefelsäure gefällt und der schwefelsaure Baryt abfiltrirt worden war, wurde die saure Flüssigkeit eingetrocknet, und die Ammoniaksalze durch Feuer verjagt. Es blieb nur ein unwägbarer Rückstand, bestehend aus schwefelsaurem Kalk. Das Resultat der Analyse ist also:

Fremdartiges	0,18		Schwefelsäure	35.68
Schwefelsäure	0,81	abgesehen vom	Thonerde	14,98
Thonerde	0,31	Fremdartigen,	Wasser	49,34
Wasser	1,12			
Gyps	Spur-			

Diese Zusammensetzung ist also dieselbe wie die der schwefelsauren Thonerde von Saldana '), und entspricht der Formel Al S3 + 18 H.

XXXV. Chemische Untersuchung über die Natur der aus den Vulcanen der Aequatorial-Zone Amerika's aufsteigenden Gase; con Herrn Boussingault.

(Auszug aus den Annal. de chim. et de phys. T. 52, p. 5.)

Der mangelhaste und hypothetische Zustand unserer Kenntnisse von dem Ursprunge der vulcanischen Erscheinungen bat Hrn. B. Veranlassung gegeben, seinen sür die Wissenschast schon so vielfältig nützlichen Ausenhalt in der Andeskette zu einer näheren Untersuchung der gasigen Exhalationen der dortigen Vulcane zu benutzen, um dadurch richtigere Vorstellungen über die im Innern der Erde vorhandenen Substanzen und deren Autheil an den vulcanischen Vorgängen zu erlangen; Eine

¹⁾ Kommt auch nahe mit dem von H. Rose analysirten Salut überein. S. Annal. Bd. XXVII. S. 317.

speciallere Aufforderung zu einer solchen Untersuchung worde ihm das Erdbeben, welches Neu-Granada am 16. November 1827. Abends 6 Uhr. betraf und furchtbar verwüstete. Diefs Erdbeben nämlich zeichnete sich nicht nur dadurch aus, dass es 5 Minuten lang anhielt, und dass ihm mit wunderbarer Regelmässigkeit von 30 zu 30 Sekunden heftige Detonationen folgten, welche im ganzen Caucathale gehört wurden, sondern auch noch durch den Umstand, dass unzweideutige Anzeigen von Gasentwicklungen beobachtet wurden. An mehren Orten belan die Erde Risse, aus welchen Gase mit Hestigkeit hervorströmten: hie und da fand man Ratten und Schlangen in ihren Schlupswinkeln im Zustande der Asphyxie. und der Magdaleuen- wie der Caucassuss führten wehre Stunden lang schlammige Massen mit sich, die einen unerträglichen Geruch nach Schwefelwasserstoff ausstießen, Alles Erscheinungen, welche darauf hinwiesen, dass Gasentwicklungen die Ursache dieses furchtbaren Ereignisses gewesen seven,

Die Vulcane, deren Gase Hr. B. untersuchte, liegen samutlich zwischen 5° N. B. und dem Acquator, und ihre Krater durchbrechen den Trachytkamin der in ihren Gipfeln fast immer bis zu der Region des ewigen Schnees aussteigenden Andeskette. Die Aussangung der Gase geschah in mit Wasser gefüllten Röhren, die des Wasserdamps in leeren Flaschen. Die Gase wurden durch Aetzkalilauge auf Kohlensäure, und durch Bleizuckerlösung auf Schwefelwasserstoff geprüft, und die von diesen Reagentien bewirkten Absorptionen beobachtet. Der dahei bleibende Rückstand wurde, wegen eines möglichen Wasserstoffgehalts, der indels niemals aufzulinden war, im Phosphoreudiometer geprüft, und, wenn der Sauerstoffgehalt mit dem der atmosphärischen Luft stimmte, was meist immer der Fall war, als atmosphärische Luft angeschen. Die Gase und das aus der Condensation des Dampfs erhaltene Wasser, wurden mit Silberlüsung

geprüft, aber niemals eine Trübung erhalten, woraus hervorgeht, dass unter den Exhalationen der Aequatorialvulcane Amerika's kein Chlorwasserstoffgas vorbanden ist.

Folgendes enthält das Wichtigste aus den Einzeln-

heiten der Untersuchung.

Vulcan von Tolima, unter 4° 35' N. B. und 760 40' W. L. von Paris, etwa 3 Lieues nördlich vom Städt chen Ibagué, 5500 Meter hoch, gegenwärtig fast erloschenaber noch am 12. März 1595 die ganze Provinz Mariquita durch einen Ausbruch verwüstend. Der Ort, wo Hr. B. die Gase ausling, 4300 Meter über dem Meere, war vermuthlich ein alter Krater, denn der Boden bestand aus einem ziemlich dicken Schlamm, von schwarzer Farbe und voller Schwefelstücken, aus dessen Rissen ein unsichtbarer Dampf von 50° C. hervordrang. Zofolge der chemischen Untersuchung bestand diese Exhalation aus Wasserdampf, ohne Spur von Chlorwasser stoffsäure, und aus einem permanenten Gasgemisch, worin 0.14 Kohlensäure und 0.001 Schwefelwasserstoff gefunden wurden. (Die rückständigen 0,859 bestanden wohl aus atmosphärischer Luft; es ist indess nicht gesagt, ob diese von dem Vulcan ausgehaucht wurden, oder, wenn auch nur theilweise, durch die Manipulation der Auffangung mit in die Gasröhre kamen. (P_{\cdot})

Solfatara (El Azufral) von Quindiu, auf dem waldigen Bergrücken, der die Thäler des Magdalenen- und des Caucaflusses scheidet, am Fusse des Tolina, 2300 Meter unter dessen Gipfel. Aus dem Thouschiefer, der den Schwefel dieser Solfatara einschliefst, und unstreitig den, nicht weit davon, bei Agua caliente, zu Tage kommenden Trachyt zur nächsten Unterlage hat, dringen beständig Gase hervor, die wegen ihrer Schädlichkeit für die Arbeiter nicht gestatten, den Schwefelgruben eine große Tiefe zu geben. Diese Gase erwiesen sich als bestehend aus: 0,95 Kohlensäure, 0,04 atmosphärischer Luß und 0,001 Schwefelwasserstoff; sie dringen mit größerer

Schnelligkeit als die auf dem Tolima hervor, besitzen aber dennoch nur eine Temperatur von 19 bis 20° C., noch nicht ganz die der freien Luft, die zur Zeit der Untersuchung 22° C. betrug; sie erregen eine sehr merkwür dige Wärmeemplindung in dem Körper, so dass man bei dem Aufenthalte in den Schweselgruben glauben sollte, die Temperatur wäre daselbst mindestens 40° C.; indess war ihre Temperatur ehemals wirklich höher, denn Hr. v. Humboldt fand sie im Jahre 1801 gleich 48° C. Uebrigens bewirken die Gase auch ein Prickeln in den Augen, und die Arbeiter in den Gruben haben meistens ein schwaches Gesicht.

Vulcan von Puracé, unter 2º 20' N. B. und 79º 0' W. L. von Paris, nach Caldas 5184 Meter hoch. Der Ort, wo Hr. B. sein Laboratorium aufschlug, Azufral del Boqueron genannt, lag 4359 Meter über dem Meere, der Boden war heifs, und unter seinen Fiisen borte man ein Geräusch, wie wenn eine große Wassermasse im Sieden begriffen wäre. Aus einer Spalte von etwa einem Fuss im Durchmesser, drang wit Hestigkeit ein Strom Wasserdampf hervor, dessen Temperatur 86°5 C. betrug. Dieser Temperatur ist sehr nahe der Siedepunkt unter dem am Beobachtungsorte stattfindenden Luftdrucke von 459 Millimeter Quecksilber, und Hr. B. balt es demnach für sehr wahrscheinlich, dass das Wasser, welches man kochen hört, reines Wasser sey, denn wenn es Salze gelöst enthielte, müßte sein Dampf nothwendig eine viel höhere Temperatur besitzen. Der verdichtete Dampf gab, abgerechnet eine geringe, an freier Luft bald verschwindende Beimengung von Schwefelwasserstoff, reines Wasser. Selbst' als der Dampf in eine Kalilösung geleitet ward, konnte mit Silberlösung keine Chlorwasserstoffsäure entdeckt werden. Das Gas, bei dessen Auffangung wegen des heftigen Ausströmens das Eindringen einer kleinen Menge atmosphärischer Luft trotz aller Sorgfalt nicht zu vermeiden war, enthielt 0,85

Kohlensäure, der Rückstand, mit Phosphor untersucht, nur atmosphärische Luft, kein Wasserstoffgas 1).

Vulcan von Pasto, unter 1º N. B. und 79º 44' W. L., dicht bei der Stadt gleiches Namens, nach B's. Messungen 4100 Meter boch. Er macht häufig Ausbrüche, wirft glühende Felsblöcke von beträchtlicher Masse bis zu großen Höhen empor (die beim Niederfallen die 5 bis 6 Fuss tiesen und 4 bis 5 Fuss weiten Löcher verursachen sollen, die man häufig an seinen Abhange findet, und wirklich auf ihrem Boden einen stark verschlackten Trachytblock sehen lassen), gewöhnlich unter hestigem unterirdischen Donner (Bramidos). ohne indefs anders als sehr selten die Erde zu erschüttern. Von seinen Abhängen stürzen sich Bäche berab, deren Wasser sauer ist, und wie das des Rio vinagre schmeckt. Der Beobachtungsort des Hrn. B. lag in einer ungeheuren Spalte, die, 3 bis 400 Meter lang, von SW. nach NO. streicht, von zwei anstehenden Trachytmauern eingefasst wird, und mit Felsblöcken und Geröllen angefüllt ist. Hier, wo man beständig ein schreckenerregendes, unterirdisches Gebrülle hört, dringt der Dampf unter hestigem Zischen, der Anzeige einer starken Compression, zwischen den Steinen hervor. Ein ungeheurer Felsblock, auf welchem Hr. B. stand, war in steter Bewegung. Der Dampf besals am Austritt aus einer Spalte die Temperatur 102° C., während der Siedepunkt unter

¹⁾ Hr. B. erwähnt hierbei noch des Schwesels, mit dem der Boden, aus dessen Spalten die Gase hervorströmen, bedeckt ist. Dieser Schwesel sindet sich in krystallinischen Massen, die aus durchsichtigen Nadeln bestehen, an den Steinen, welche auf dem Boden zerstreut umherliegen. Er bildet sieh sortdauernd; man braucht nur ein Stück Holz einige Tage auf dem Boden des Aznfral liegen zu lassen, um es mit Schweselkrystallen bedeckt zu sinden. Diese Verstüchtigung des Schwesels, hei einer so niederen Temperatur als 86°,50, ist nicht leicht zu erklären. Vielleicht, meint Hr. B., rührt die Bildung des Schwesels von einer langsamen Verbrennung des Schweselwasserstossgases her.

km Barometerstand daselbst, 472 Millimeter, nur 86 bis 17° C. betragen würde; er musste also offenbar im Innern for Erde comprimirt seyn. Zinn oder Wismuth, das an isendrähten in die Spalten gesteckt wurde, schmolz, lei aber nicht; die Temperatur in den Spalten lag also wischen 256 und 334° C. Der condensirte Wasserdampf ligte keine Spur von Säure. Das Gas, welches au der wähnten Stelle, wegen der großen Hitze, nicht untersicht werden konnte, und daher an einer Stelle, aus der Dampf nur mit 90°,5 C. hervorströmte, ausgesangen urde, enthielt 0,78 Kohlensäure und eine unbestimmire Menge Schweselwasserstoff; der Rückstand war mosphärische Lust. Auch am Vulcan von Pasto ist der thwesel häufig.

Vulcan von Tuquères, nahe unter dem Aequator, der Provinz los Pastos, bei der Stadt Tuqueres, die 107 Meter über dem Meere liegt. Dieser Berg bietet erstaunlichsten Farbencontraste dar. Ein ziemlich folser See auf ihm, in einer Höhe von 3908 Meter über m Meere, hat so grünes Wasser, dass man es kaum Wasser hält; ringsumber erhebt sich eine fast cirdrunde Mauer von Trachyt, dessen Farbe plötzlich aus dwarz in Weiss, aus Weiss in Roth u. s. w. übergeht. der Ostseite dieses Sees, dessen Wasser etwas schwesaure Thonerde enthält, steigt ein Dom in die Höhe, a gänzlich aus Schwefel bestehend, und nach allen Scia zerborsten und mit Fumarolen versehen, die einen r starken Geruch nach Schwefelwasserstoff aushaulen. Am Fusse dieses Doms batte das Wasser 27° C., Meter in den See binein nur 10° C. Hr. B, richtote me Ausmerksamkoit auf einen sehr stinkenden Dampffrom, der mit 86° C. Temperatur aus einer Spalte herordrang. Das aus der Condensation dieses Dampfs er-Mene Wasser war frei von Chlorwasserstoffsäure. Das as, an Orten aufgefangen, wo eine geringere Hitze die ellständige Abhaltung der äußeren Luft gestattete, zeigte

sich bestehend aus 0,995 Kohlensäure und 0,005 Schwefelwasserstoff.

Vulcan von Cumbal, nahe unter dem Aequator, westlich von Cumbal, dem höchsten Dorfe in der Provinz los Pastos, das nach Hrn. B's Messungen 3219 Meter über dem Meere liegt. In einer Höhe von 4761 Meter traf Hr. B., umgeben von einem Eisgürtel, eine Art Kuppel an, aus der beständig stinkende Dämpfe hervordrangen. Etwas tiefer, westlich von diesem Punkte, in einem alten Krater, dessen Boden aus Schwefel und vulcanischem Schlamm bestand, strömten die Dämpfe noch reichlicher, und noch dickere Nebel bildend, hervor. Auch gab es hier kleinere Vertiefungen, in denen Schwefel fortwährend brannte, und beständig Wasserdampf herausdrang. Das aus der Condensation dieses Damples erhaltene Wasser war sauer, aber nur von schwelliger Säure, nicht von Chlorwasserstoffsäure. Das in der Nähe von Spalten, worin Schwefel brannte, aufgefangene Gas bestand größtentheils aus Kohlensäure und aus etwas schweliger Säure; der Rückstand betrug nur 0,05 bis 0,08, und war, wie eine Prüfung mit Phosphor zeigte, fast reines Stickgas. Hr. B. halt dieses Stickgas jedoch nicht für ein Product des Vulcans von Cumbal, sondern für eine Folge der Gegenwart des schwetligsauren Gases, auch eines zufälligen Products, indem der Schwefel, wo er in hipreichend hoher Temperatur mit der Lust in Berüh rung kommt, verbrennt, und sie auf diese Art ihres Sauerstoffs beraubt, Eben davon leitet Hr. B. die Abwesenheit des Schwefelwasserstoffgases her. In den beher gelegenen Theilen, da, wo die Temperatur der Spal ten nicht 85° C. überschreitet, trifft man dagegen in den Exhalationen weder Stickgas noch schwesligsaures Gas an, sondern bloß Kohlensäure, der 0,001 Schwefelwas serstoffgas beigemengt ist.

Alle Austrengungen, welche Hr. B. machte, seine Untersuchung auf noch mehre Vulcane auszudehnen, waren ohne Erfolg. Der Rucupichincha, bei Quito, hat eine solche Lage, dass man unmöglich seinen Krater erreichen kann. Doch gelang es Hrn. B., sich ihm so weit zu nähern, dass er unterscheiden konnte, dieser Vulcau, der zu den Zeiten Bouguer's und La Condamine's vollkommen erloschen schien, sey jetzt (1831) in voller Thätigkeit. Dagegen sind, setzt Hr. B. hinzu, der Tunguragua und der Antisana, welche während der Reise des Hrn. v. Humboldt noch unzweideutige Zeichen ihrer Wirksamkeit gaben, jetzt im Zustande vollkommener Ruhe. Der Cotopaxi aber, der schon oft so große Verheerungen anrichtete, steht auch gegenwärtig noch in Flammen.

Aus dieser Untersuchung zieht Hr. Boussingault folgende Schlüsse:

1) Alle Vulcane der Aequatorialzone Amerika's hauchen dieselben Flüssigkeiten aus, nämlich: Wasserdampf in sehr großer Menge, Kohlensäure, Schwefelwasserstoff und zuweilen Schwefeldampf.

2) Schwefligsaures Gas und Stickgas, die man in den Krateren jener Vulcane antrifft, müssen als zufällige Bestandtbeile der Exhalationen angesehen werden.

3) Chlorwasserstoff-, Wasserstoff- und Stickgas finden sich nicht unter den gasigen Producten jener Vulcane.

Zusatz. Die Abwesenheit des chlorwasserstoffsauren Gases unter den Exhalationen der amerikanischen Vulcane ist sicher das wichtigste Resultat in Hrn. Boussingault's Abhandlung, denn, wenn andrerseits das Entweichen dieses Gases aus den italienischen Vulcanen, namentlich aus dem Vesuv, nach Monticelli's Zeugnifs (S. dessen und Covelli's Werk über den Vesuv, deutsche Uebersetzung S. 172.) und nach dem vielfältig constatirten Vorkommen salzsaurer Salze unter den Producten der Eruptionen, als erwiesen angesehen werden darf, so lernen wir daraus, dass die gasigen Erzeugnisse

der Vulcane nicht überall dieselben sind, was denn nothwendig von Einfluss sevn muss auf unsere Vorstellungen über den Ursprung der vulcanischen Erscheinungen. Bekanntlich hat Hr. Gay-Lussac gerade auf das Entweichen freier Salzsäure viel Gewicht gelegt, und gestützt darauf, die Hypothese aufgestellt, es seven im Innern der Erde Silicium, Aluminium, Calcium und Eisen mit Chlor verbunden, würden dorch binunter gedrungenes Wasser zersetzt, und gäben dadurch Anlass zur Entwicklung von Wärme und Chlorwasserstoffgas. (Ann, de chim, et de phys. T. XXII. p. 415.)

In Bezug hierauf verdient es wohl Erwähnung, dass John Davy, welcher am 5. August 1831, in Begleitung des Capitain Wodehouse, die ephemere Insel Ferdinandea (S. diese Ann. Bd. XXIV. S. 65:) besuchte. zur Zeit, als der Ausbruch deselbst noch ziemlich lebhaft war, in dem aufsteigenden dicken, weißen Dampf keine Spur von Salzsäure, salzsaurem Ammoniak, Borsäure oder Fluorborsäure auffinden konnte. Einmal war er ganz in den Dampf eingehüllt, so dass ihm vollständige Finsterniss umgab; aus Furcht, der Dampf möge schädlich für die Respirationsorgane seyn, hielt er eine Zeitlang den Athem an, überzeugte sich jedoch bald, dass derselbe nicht im Geringsten auf die Brust fiel, also nichts als Wasserdampf war. Das Gas, von welchem Capitain Wodehouse zwei Flaschen voll aufgefangen batte (und wahrscheinlich aus dem Wasser in den Krateren aufgestiegen war) zeigte sich bestehend aus: Kohlensäure (der Hauptsache nach), Stickgas, etwas Sauerstoff und eine geringe Spur von Schweselwasserstoff. Von Kohlenwasserstoff, was nach einer Angabe in der Malteser Zeitung entwichen seyn sollte, war keine Spur zu finden. Dagegen räumt Hr. D. auf das Zeugniss einiger bei der Eruption Auwesenden ein, dass man bei derselben schwefligsaures Gas verspürt habe.

J. Davy untersuchte auch bei dieser Gelegenheit

des Wasser, welches in den beiden damals auf der Insel vorbandenen Krateren befindlich war. Capitain Wodehouse batte es geschöpft, und die Temperatur desselben in den Krateren gleich 200° F. gefunden. Er überbrachte Hru. D. drei Proben von Wasser, eine aus dem kleineren und die beiden andern aus dem größeren Krater. Das specifische Gewicht des ersteren war 1,057, das der letzteren 1,069 und 1,070. Alle drei Proben waren geruchlos, und, wenn sich der darin schwebende braune Satz abgelagert batte, auch ganz klar und farblos. Das Abgelagerte bestand aus einem braunen ocker-Anlichen Pulver, einem feinen schwärzlichen Staub, und aus Fasern, ähnlich Pflauzenfibern. Keine Spur von kohlensaurem oder schwefelsaurem Kalk kounte darin entdeckt werden, dagegen eine geringe Spur von Schwefel. Das braune Pulver war Eisenoxyd, das schwarze dagegen sehr feine vulcanische Asche (Eisenoxydul); die Fasern ließen sich vor dem Löthrohr verbrennen, und waren, nach D's Vermuthung, die Ueberreste von dem in den Krater gerathenen Tang; dieselben Fasern fanden sich auch in der, auf der Insel gesammelten Asche. Das Wasser aus dem kleineren Krater hinterliefs 8,6, das aus dem größeren 10,6 Proc. Salzrückstand. Das Wasser aller drei Proben unterschied sich deutlich von dem des mittelländischen Meeres, nicht durch seine hauptsächlichsten Salzbestandtheile, sondern durch einen beträchtlicheren Gehalt an schwefelsaurem Kalk, ferner durch einen geringen Gehalt an Alaunerde, Eisenoxyd und einer sehr geringen Spur von Manganoxyd (wahrscheinlich sammtlich in Verbindung mit Salzsäure oder Schwefelsaure), und endlich durch einen bedeutenden Antheil von unterschwetligsaurer Kalk- und Talkerde. Freie Säure oder freies Alkali, Salpetersäure, irgend ein Kalioder Ammoniaksalz, Brom oder Jod konnten nicht eutdeckt werden.

Meerwasser, welches in der Nähe des Vulcans und

on mehren Ponkten zwischen Girgenti und Gozo go schöpft worden war, hatte ein specifisches Gewicht von 1.0287 bei 75° F., gab 4,33 bis 4,46 Proc. Salzrückstand und zeigte eine geringe Spur von Schwefel und eine noch unbedeutendere von Jod.

Von der sogenannten vulcanischen Asche sagt III D. nur, dass sie viel Augit enthalte, und sehr dem portsen Basalt oder der gewühnlichen Lava vom Aetna und Vesuv gleiche. Ihr specifisches Gewicht schwankte vor 2,07 bis 2,75; selbst die sehr leichte, auf dem Meer umberschwimmende, hatte gepülvert ein specifisches Gewicht = 2,64. Beide Arten brausten nicht mit Säurer und ließen sich vor dem Löthrohre leicht zu einem schwarzen oder dunkelgrünen Glase schwelzen. Eine vorläufige Untersuchung ergab als Bestandtheile der Asche Ataunerde, Kalk, Magnesia, Kieselerde und Eisenoxydulohne Kali, mit einer Beimengung der Bestandtheile der Meerwassers, und einer schwachen Spur Schwefel.

Aus dem Gesammten seiner Untersuchung (enthalten in den Phil. Transact. f. 1832. pt. II. p. 237 und 251) schließet Hr. J. Davy, es werde dadurch die von seinem Bruder H. Davy in den "Consolations in Travel" ausgesprochene Meinung bestätigt, daß die vulcanschen Erscheinungen ganz einfach Wirkungen der durch die Expansion von Dampf und Gas aus dem Innern der Erde hervorgedrängten feurig stüssigen Substanzen seyen. Mit dieser Hypothese kommt nahe die überein, welcht Guibourt in den Annal, de chim, et de phys. T. 47. p. 39. ausgestellt hat, und welche gleichfalls das durch Risse in die Erde, bis zu ihrem feurig slüssigen Kersteingedrungene Wasser als Hauptursache der vulcanischer Vorgänge betrachtet.

XXVI. Ungewöhnliche Sternschnuppen-Erscheinung.

lie folgenden Nachrichten, wiewohl picht so verbürgt, Is man ihnen in dem Detail vollen Glauben beimessen lante, sind doch sicher der Erwähnung werth, da sie aus der transatlantischen Welt eine meteorische Erbeinung kennen lehren, welche in ihrem Character große cholichkeit mit der im Jahre 1832 im ganzen mittleren propa sichtbaren gehabt zu haben scheint 1), und, underbar genug, mit dieser und der vor 35 Jahren m Hrn. v. Humboldt in Cumana beobachteten, hinthtlich des Jahrestages, fast zusammenfällt. Alle drei anomene erschienen nämlich im November, das von hu. v. Humboldt wahrgenommene in der Nacht vom Lauf den 12. (1799), das europäische in der vom 12. den 13. (1832) und das, von dem die folgenden crichte Kunde geben, gleichfalls in der Nacht vom 12. 13. November, aber 1833. Die erste dieser Nachbten ist aus dem Temps vom 21. December 1833 entant, die beiden andern aus der Preufs, Staatszeitung.

Die Zeitungen der Vereinigten Staaten sind volt von eschreibungen meteorischer Erscheinungen, welche an Men Punkten, von Boston bis Richmond, in Virginien, sehen wurden. Ein Einwohner von Acqualkanunc (Newtreey) berichtet folgendes.

Am verwichenen 13. November, gegen 5 Ubr Morsas, wurde ich von meiner Tochter geweckt, welche
fr sagte, das Feuer vom Himmel niederschösse und die
terne herabzustürzen schienen. Ich ging eilends in's
freie, und sah zu meinem großen Erstaunen unzählbare
bleteore vom Himmel herunterfallen; ihre Größe ging
on der einer Erbse bis zu der einer Nus; ihre Farbe
sar roth, blau oder weiße; die rothen und blauen schie1) S. Annal. Bd. XXIX. S. 447.

nen sich mit größerer Schnelligkeit zu bewegen un nen helleren Glanz zu verbreiten. Ihre Richtung von S. nach NSO.; es berrschte ein mäßiger Süd Wind, so dass diese leuchtenden Körper sich senk gegen die Richtung des Windes zu bewegen schit Ihr Fall geschah unter verschiedenartigen Neigungen nahe wie der von Schneeflocken, allein ihre Bewe war rasch, und ihr schnell vorübergehendes Licht er

4 bis 5 Fuss von der Erde.

Mehr als einmal sah ich sie hohe Gegenstände fen, allein ich fand, ungeachtet der sorgfaltigsten D forschungen, keine Spur des Contacts. Mehre kame etwa auf 1 Fuss zu mir beran; ein einziger schien mein Gesicht zu berühren, allein er zersprang (éc ohne wahrnehmbaren Geruch. Ich kann keine be Idee von der Gesammtheit dieses Lichtregens geben dass ich ihn mit dem allmäligen Anfang eines Schnel vergleiche 1). Die voluminösesten dieser Meteore sprangen (éclataient) gewöhnlich in einer beträchts Höhe, und ließen hinter sich eine bläuliche, nebelähn Wolke, die langsam in der Atmosphäre verschwand

Am 13. dieses, in den frühesten Morgenstunden man an mehren Orten der vereinigten Staaten, nau lich zu Alexandria und Baltimore, eine seltene Li scheinung wahrgenommen. Es führen näuhich eini raume Zeit hindurch, von 12 Uhr bis zum hellen T licht, eine Anzahl glänzender Sternschnuppen vom Z aus nach allen Richtungen des Horizonts, so dass überall, wohin man auch sah, stets 6 bis 8 derselbe blickte. Einige davon waren sehr groß und batten leuchtenden Schweif binter sich, der sich wenigstens 45 Grad des Himmelsgewölbes erstreckte. Zuweiler der Himmel ganz von feurigem Glanz erfüllt, und die diefs Phänomen geschen baben, können nicht die Pracht desselben schildern. (Aus einem Schreiben New-York, datirt den 17. November 1833.)

Auch zu Halifax, in Neu-Schottland, war der mel am 13. November 1833, Morgens, wie von Fenersbrunst erleuchtet, und dabei wolkenfrei.

¹⁾ Darnach allein zu urtheilen, sollte man glauben, das Phan ware ein leuchtender Schniefall gewesen, wie man ihn und dern vor Jahren am Lochawe See in Schottland heoli-hat (Annal. Bd. IV. S. 363); aber damit lassen sich achte die übrigen Umstände vereinbaren.

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

XXXVII. Ueber die Gewinnung von Iridium und Osmium aus dem Platinrückstand; von F. VV öhler.

Der schwarze, pulverförmige Rückstand, der bei der Auflösung des Platinerzes in Königswasser ungelöst zurückbleibt, enthält bekanntlich als wesentlichsten Bestandtheil Osmium-Iridium, und wahrscheinlich eine nicht unbedeutende Menge pulverförmigen, freien Iridiums. Aus desem Rückstand die beiden letzteren Metalle abgeschieden zu erhalten, war bisher umständlich und schwierig. sowohl wegen der schwierigen Zersetzbarkeit des Osmiums-Iridiums, als auch wegen der vorherrschenden Merge fremder Mineralien, namentlich des Titancisens, die ihm beigemengt sind. Die Auslindung einer leicht und wohlseil ausführbaren Zersetzungsmethode dieses Plathrückstandes war daher jum so mehr wünschenswerth. als sich diese Substanz gegenwärtig an den Orten, wo Platin im Großen verarbeitet wird, in großer Menge angrammelt haben mag, und eine leichtere Gewinnung des lidiums besonders, vielleicht eine nützliche Verwendungsweise dieses, dem Platin so ähnlichen Metalles veranlasen kann. Es war dabei vorzüglich wichtig, ein Mittel m finden, wodurch allein Osmium und fridium ausgezoten würden, das Titaneisen aber unangegriffen zurückbliebe: denn da sich die kleinen Körner des letzteren nicht mechanisch, weder durch Schlämmen, noch vermitteht eines Magnets abscheiden lassen, so würde auch bei sonstiger Anwendbarkeit dieser Methode, die Einmischung der großen Menge von Eisen und Titansäure die Scheidung sehr erschwert baben. Das Verfahren, welches ich im Folgenden beschreiben will, scheint mir diesen An-

Poggendosff's Annal. Bd. XXXI.

forderungen sehr genügend zu entsprechen, und möch selbst im Großen ohne Schwierigkeit ausführbar seyi Es gründet sich auf eine von Berzelius entdeckte Methode, das selbst im Königswasser unlösliche Iridium aufgelösten, und zur Darstellung anderer Verbindungt geeigneten Zustand zu versetzen, nämlich durch Erhitzeines Gemenges von Iridium und Chlornatrium in Chlot gas. — Mit dem Platinrückstand verfährt man folgen dermaßen:

Man vermischt diesen Rückstand 1) mit seinem gleichen Gewichte verknisterten und fein geriebenen Kocksalzes. Dieses Gemenge füllt man in eine weite und lange Glasröhre, am besten von grünem Glas (im Großen würde man Röhren von gebranntem Thon anweiten können). Diese legt man durch einen Röhrenofet wozu sich der, welchen Liebig bei den organischt

1) Ihn fein zu reiben ist unnöthig. Mineralogen aber werden ihr Mühr belohnt finden, wenn sie vorher diesen bückstand auf ei Papier ausbreiten und die größeren Blättehen und Körner von Osmium Iridium aussuchen, zumal da diese, selbst bei der obi gen Behandlungsweise, nur oberstächlich angegriffen und verle ren gehen würden. - Es verdient ferner Ausmerksamkeit, da sich unter diesen Metallkörnern welche befinden müssen, di eine, in Königswasser unlösliche Legirung von Gold, wahrschein lich mit Iridium oder Osmium, sind. Wenigstens bekam ic bei einem Versuche, aus dem nach dem obigen Verfahren de gestellten Iridium, eine nicht unbeträchtliche Menge Goldes. Bi den folgenden, mit neuen Antheilen Rückstandes angestellte Operationen, kounte ich aber nie wieder die geringste Spur ve Gold entdecken, woraus zu schliefsen ist, dals sich zufällig der ersten Probe ein Korn einer solchen, wahrscheinlich sel sparsam vorkommenden Goldlegirung befunden habe. Eudlie ist zu bemerken, dass in dem Platiners auch etwas Silber et halten seyn muls. Denn der von mir angewandte Platinrue stand, der von amerikanischem Platinerz herstammt, enthielt ein nicht unbedeutende Menge Chlorsilber, welches sich durch Ac moniak ausziehen liefs, - eine Operation, der man diesen Ruel stand vor der weitern Verarbeitung, zur Wegschaffung und G winnung des Silbers, unterwerfen muls.

Analysen anwendet, am besten eignet. Das eine Ende der Röhre setzt man mit einem Chlorentwicklungs-Apparate in Verbindung, und an das andere fügt man eimen kleinen, mit einer Gasleitungsröhre versehenen, tubulirten Ballon, welcher zur Aufnahme der absublimirenden Osmiumsäure dient. Die Ableitungsröhre wird in ein Gefäls mit verdünntem Ammoniak geführt, worin sich die weiter fortgeführten Antheile der Osmiumsäure auflösen. - Unter die Röhre legt man alsdann ihrer ganzen Länge nach glübende Kohlen, so dass das Geenerge, mit dem sie bis zu etwa 4 ihres Queerdurchmessers gefüllt ist, in schwaches Glüben kommt. Nun lässt man die Chlorentwicklung beginnen, und das Gas in eivem nicht zu starken Strom über die Masse streichen. Es wird davon in so großer Menge und so vollständig absorbirt, dass in der ersten Zeit keine Blase in das Ammoniak übergeht. Wenn diess in stärkerem Grade zu geschehen anfängt, was, bei Anwendung von 100 Grm. Platinrückstand, nach etwa 2 Stunden der Fall ist, so ist die Operation beendigt; man lässt den Apparat erkalten und nimmt ihn aus einander.

Der Vorgang bei dieser Operation besteht darin, das sich Chloriridiumnatrium und Chlorosmiumnatrium bilden, die beide in Wasser lösliche Salze sind, und dass das Titaneisen unangegriffen, also unlöslich bleibt. Durch die Feuchtigkeit des Chlorgases aber scheint das Chlorosmium beständig wieder in der Art zersetzt zu werden, dass sich Chlorwasserstoffsäure und Osmiumsäure bilden, während metallisches Osmium abgeschieden und von Neuem der Einwirkung des Chlorgases ausgesetzt wird. Auch findet man gewöhnlich im vordern Theile der Röhre eine gewisse Menge tiefgrünes oder rothes Chlorosmium. So viel ist gewiss, dass man den größten Theil des Osmiums als Osmiumsäure abgeschieden erhält. — Dem weiteren Versahren, beide Metalle zu isoliren, liegen nun ebenteren Versahren, beide Metalle zu isoliren, liegen nun eben-

falls die neueren Angaben von Berzelius zu Grund (Vergl. diese Annalen Bd. XIII. S. 467., XV. 208.)

Der größere Theil der Osmiumsäure hat sich i einer schönen Krystallisation in dem kleinen Ballon al gesetzt. Will man sie als solche aufbewahren, so ch wärmt man den verkorkten Ballon gelinde, und lässt si geschmolzen in eine genau verschliessbare Flasche, ode in eine Glasröhre, die man nachher zuschmilzt, absliefser Hierbei beobachte man aber die größte Vorsicht; den es möchte wohl keine Substanz mehr geben, die, in geringer Menge der Luft beigemischt, auf eine heftiger und nachtheiligere Art auf Augen und Athmungsorgan wirkte, wie das Gas der Osmiumsäure. - Nichts is leichter, als diesen merkwürdigen Körper wieder krystal lisirt zu erhalten. Stellt man das Gesäs, worin sie em halten ist, an ein Fenster, oder überhaupt so, dass auf einer Seite nur ganz wenig abgekühlt wird, so mi blimirt sich die Säure, gleich dem Kampher, von eine Stelle zur andern, und meistens in wohl ausgebildete oft bedeutend langen Krystallen,

Das Ammoniak, welches mehr oder weniger Osmium säure aufgenommen, und sich dadurch gelb gefärbt hat versetzt man mit noch etwas Salmiak und kohlensauren Natron, verdampft zur Trockne und erhitzt die Salzmastin einer Glasretorte bis zum schwachen Glühen. Hier bei wird das Osmium zu Metall reducirt, welches bein Behandeln der Masse mit Wasser als ein schwarzes Polver zurückbleibt. Man wäscht es aus und trocknet er Auf dieselbe Art kann man auch die Osmiumsäure ist Ballon reduciren, nachdem man sie in Ammoniak aufgelöst hat.

Der mit Chlor behandelte Inhalt der Röhre ist schwac zusammengesintert. Indem man die gauze Röhre in en nen hohen Cylinder voll Wasser stellt, sondert sich die Masse leicht ab, und löst sich alles Lösliche auf. Ma erhält eine tief braunrothe Auflösung von Iridium-Dog pelsalz. Sie riecht stark nach Osmiumsäure, die von zersetztem Chlorosmium herrührt. Man decantirt die ganze Flüssigkeit von dem unangegriffenen Rückstaud, der hauptsächlich aus Titaneisensand besteht, und worin man nur noch die vorhanden gewesenen größeren Blättehen von Osmium-Iridium bemerkt. Die abgegossene Flüssigkeit unterwirft man der Destillation, um die darin enthaltene Osmiunsäure zu gewinnen, indem man die Dämpfe in verdünntem Ammoniak auffängt. Wenn ungefähr die Hälfte der Flüssigkeitsmasse, d. h. alle Osmiumsäure, übergegangen ist, unterhricht man die Destillation und filtrirt die Flüssigkeit.

Hierauf wird sie in einer Schale zum Abdampsen über Feuer gestellt, und während dessen nach und nach mit kohlensaurem Natron, und zwar mit einem Ueberschus desselben, versetzt, wobei sich ein Aufangs brauner, beim weiteren Einkochen bläulichschwarz werdender Niederschlag bildet. Die eingetrocknete schwarze Dlasse wird in einem hessischen Tiegel schwach geglüht, und nach dem Erkalten mit heisem Wasser ausgezogen. Hierbei bleibt ein kohlenschwarzes Pulver zurück, welches bamptsächlich aus Iridiumsesquioxydul (Ir) besteht. Man secht es aus und trocknet es. Die davon absiltrirte Salzlösung wird weggegossen, denn sie enthält, außer Kochsalz und kohlensaurem Natron, nur etwas chromaures Alkali, wodurch sie gelb gesärbt ist.

Das Iridiumsesquioxydul entbält, außer etwas Osratium, dessen Entfernung eine besondere Behandlung erfordern würde, namentlich noch Eisenoxyd. Man legt es
im eine lange Glasröhre und leitet Wasserstoffgas darüber.
Gewöhnlich wird es von selbst glühend, und reducirt
aich ohne Anwendung äußerer Wärme. Am sichersten
aber ist es. unter die Röhre glühende Kohlen zu legen,
und das Oxyd so lange im Wasserstoffgase schwach glübend zu erhalten, als sich Wasser bildet.

Das so erhaltene metallische Iridium ist ein schwar-

zes Pulver. Es enthält viel kaustisches Natron, welche mit dem Sesquioxydul chemisch verbunden war, und siel nun durch Wasser ausziehen läßt. Man übergießt e mit concentrirter Salzsäure und digerirt es damit, wodurch das Eisen ausgezogen wird. Nach dem Auswachen legt man das Metallpulver mit dem Filtrum zwischen dicke Lagen von Löschpapier, und preßt es vermittelst einer starken Schraubenpresse mehrere Stundenlang so stark wie möglich zusammen. Nachdem man deterhaltenen Kuchen langsam völlig ausgetrocknet hat, leg man ihn ganz oder in größere Stücke zerbrochen in einen Tiegel, und setzt ihn einem heftigen Gebläsefeum aus. Auf diese Art erhält man das Iridium in einer gan zen, ziemlich festen, politurfähigen, grauen Masse.

In diesem Zustande kann man es auch unmittelbai aus dem noch eisenhaltigen Sesquioxydul erhalten, went man es noch feucht zu einem Kuchen stark zusammen prefst, und diesen einem heftigen Gebläsefeuer aussetzt Dann aber erfordert es eine lange anhaltende Digestio mit Königswasser, um alles Eisen auszuziehen, mit der sich zugleich auch etwas Iridium, und wenn dieses silber haltig war, auch Silber auflöst.

Auf noch kürzerem Wege erhält man metallische Iridium, wenn man die Auflösung vom Chloriridiumutrium zur Trockne verdunstet, und die Salzmasse eine starken Rothglübbitze aussetzt, so daß sie schmilzt, un Chlornatrium sich zu verslüchtigen anfängt. Das Iridim wird dabei vollständig reducirt, und bleibt beim Auflüsen der Salzmasse in Wasser als ein schweres, graue oder schwarzes Metallpulver zurück. Es ist aber nich rein, und möchte wohl, wegen seines dichteren Zustat des, durch Behandlung mit Säuren nicht vollständig von Eisen zu besreien seyn.

Palladium ist in der Auflösung des Chloriridiumn triums, so wie sie nach dieser Methode erhalten wir nicht enthalten, und wie es scheint auch kein Rhodiur Salmiak oder Chlorkalium, darin bis zur Sättigung aufgelöst, schlagen nur den kleinen Theil des Iridiums nieder, selbst wenn man die Auflösung, um alles Iridiumsalz in Chlorid zu verwandeln, vorher mit Chlor gesättigt hat. Setzt man das mit Chlorkaliumlösung gewaschene röthlichschwarze Kaliumiridiumchlorid in einem bessischen Tiegel so lange einer heftigen Weißglühhitze aus, bis sich alles Chlorkalium verflüchtigt hat, so bleibt reines Iridium als ein aus glänzenden, krystallinischen Metallschuppen bestehendes lockeres Skelett zurück.

Bei der Behandlung des Platinrückstandes mit Chlor und Kochsalz verliert er im Durchschnitt 25 bis 30 Proc. an Gewicht. Nach einer einmaligen Behandlung ist er aber noch keinesweges erschöpft. Unterwirft man ihn, unit seinem halben Gewicht Kochsalz vermischt, noch einmal demselben Verfahren, so verliert er nochmals 5 bis 7 Proc. seines Gewichts, und man erhält neue Quantitäten von Iridium- und Osmium-Verbindungen. Nach der ersten Behandlung und nach der Ausziehung mit Wasser, enthält er deutlich pulverförmiges metallisches Osmium beigemengt, welches sich durch die Einwirkung des Wassers auf Chlorosmium abgeschieden hat.

Hr. Booth aus Philadelphia, der gegenwärtig in meinem Laboratorium arbeitet, und mir bei diesen Versuchen sehr hülfreiche Hand leistete, hat bei dieser Gelegenheit ein Cyaniridiumkalium entdeckt. Er erhielt es nach der, von L. Gmelin für das entsprechende Platinsalz angegebenen Methode, nämlich durch sehr schwaches, aber längeres Glühen eines Gemenges von wasserfreiem Kaliumeisencyanür mit Iridiumpulver. Es muß dieß, bei abgehaltenem Luftzutritt, am besten in einem Meinen Kolben geschehen, denn sonst fängt das Gemenge, wie es bis zu einem gewissen Grade erhitzt ist, Feuer und verbrennt. Man zerreibt die zusammengesinterte Masse und zieht sie mit heißem Wasser aus. Beim Verdunsten der fast farblosen Lösung schießt gewöhnlich

zuerst noch etwas Kaliumeisencyanür an, und zuletz krystallisirt das Iridiumsalz.

Das Cyaniridiumkalium (vermuthlich Kaliumiridiumcyaniir) krystallisirt in langen, vierseitigen Prismen, diegewöhnlich dem Gyps ähnliche Zwillingskrystalle sind, wieder einspringende Winkel an ihren Endflächen zeigtDie Krystalle sind vollkommen farblos und klar, und
haben nicht das merkwürdige Farbenspiel von Blauund Gelb, wie das entsprechende Platinsalz. In Wasser sind sie leicht löslich, in Alkohol unföslich. Die Auflösung wird nicht durch Salzsäure gefällt. Sie enthalter
kein Wasser. Beim Erhitzen verknistern sie stark unwerden dann schwarz. Stärker erhitzt schmelzen sie, undas Iridium scheidet sich ab, indem es öfters die Glasfläche mit einem Metallspiegel überkleidet.

Das dem Kaliumeisencyanür überschüssig zugesetzterdium, welches nach dem Auslaugen der geglühten Massmit Wasser zurückbleibt, hat viel Eisen und Kohle augenommen. Es ist nun so entzündlich geworden, dass sich an einem Punkte anzünden läst, und sich die Verbrennung, wie bei einem Pyrophor, durch die ganzen Masse von selbet fortsetzt. Das Eisen läst sich nachhert durch Digestion mit concentrirter Salzsäure ausziehen.

XXXVIII. Ueber die Zusammensetzung der Mekon- und Metamekonsäure (Robiquet's Paramekonsäure) 1);

von Justus Liebig.

Ich verdanke der Gefälligkeit des Hrn. Robiquet eine kleine Quantität der von ihm in dem Opium zuerst genau charakterisirten, so merkwürdigen Säuren, und ich benutzte sie, um durch die Analyse derselben einige Zweifel über 1) S. Annal, Bd. XXVII. S. 670 und 678.

ihre Zusammensetzung zu heben, welche die aufmerksame Beachtung der Entstehung der einen Säure aus der andern, wohl einem Jeden eingestösst haben wird.

In der That ergaben sich aus meinen Versuchen Resultate, welche nicht allein bewiesen, dass beide Säuren wicht isomerisch sind, sondern die auch die Entstehung der einen Säure aus der andern ganz befriedigend erklärten. Ich benachrichtigte Hrn. Robiquet von meinen Versuchen, und entschloß mich nicht eher zu ihrer Bekanntmachung, als bis dieser ausgezeichnete Gelehrte, der durch körperliche Leiden am Selbstarbeiten gehindert ist, durch Wiederholung seiner früheren Analysen sich die Ueberzeugung verschafft hätte, dass durch einen Fehler im dem Wasserstoffgehalte dieser Substanzen, seine Analysen unrichtig geworden sind. Auch in dieser Hinsicht hat sich die Wichtigkeit der Anwendung der kleinen Lustpumpe des Hrn. Gay-Lussac und ihre Unemtbehrlichkeit in der organischen Analyse zu erkennen Begeben.

Außer der Mekonsäure des Hrn. Robiquet habe ich noch eine andere Portion analysirt, die ich selbst aus mekonsaurem Kalk, den ich der Güte des Herrn Merck verdankte, dargestellt hatte. Ich habe der Darstellung der Mekonsäure nichts hinzuzufügen; der Weg, den Hr. Robiquet augegeben hat, liefert sie frei von Iremden Substanzen. Die Mekonsäure, so wie der saure mekonsaure Kalk, lassen sich durch Blutkohle sehr gut entfärben; allein Hr. Robiquet hat schon darauf aufmerkanm gemacht, daß beide eine außerordentliche Neigung haben, eine sehr innige Verbindung mit der Kohle einzugehen. Man verliert den größten Theil der Mekonsäure, wenn man nicht die Kohle, die zum Entfärben gedient hat, zuletzt durch Kochen mit kohlensaurem Kali ausziehen würde.

Da die beiden Mekonsäuren nicht, wie man aus früheren Aualysen geschlossen hatte, gleiche Zusammen-

setzung besitzen, so kommt der einen Mekonsäure, die durch Kochen mit Wasser aus der andern entsteht, der Name: Paramekonsäure, nicht mehr zu. Ich habe sie einstweilen, bis sich ein besserer Name findet, Metamekonsäure genannt.

Wenn man eine Auflösung von Mekonsäure in Wasser anhaltend im Kochen erhält, so entwickelt sich reine Kohlensäure, und es bildet sich eine extractartige Materie, welche die Auflösung zuletzt dunkelbraun oder schwarz färbt. Uebergiefst man krystallisirte Mekonsäure mit Wasser und erhitzt die Mischung zum Sieden, so sicht mat, dass das Wasser, was die Mekonsäure umgiebt, bei der ersten Einwirkung des Feuers sich citronengelb färbt, ohne dass sich Kohlensäure entwickelt; bei fortgesetztem Kochen wird die Mischung trübe und dunkelbraun, aber die Menge der sich entwickelnden Kohlensäure ist ohne Vergleich geringer, als wenn man krystallisirte Mekonsäure mit rauchender Salzsäure kocht. Im letzteren Falle, und auch, wenn man ein mekonsaures Salz durch kochende Salzsäure zersetzt, entsteht von der Entwicklung der Kohlensäure ein Aufschäumen, wie bei der Zersetzung eines kohlensauren Salzes, aber die Bildung der extractartigen Materie bleibt alsdann gänzlich aus; man erhält Metamekonsäure, die kaum gefärbt, und nur dann etwas röthlich erscheint, wenn die angewendete Salzsäure Spuren von Eisen enthielt.

Die Entstehung dieser braunen Materie ist also nicht unmittelbar an die Bildung der Metamekonsäure gebunden, sie ist unstreitig ein Product der Zersetzung der Mekonsäure, das aber in keiner Beziehung zur Zusammensetzung der Metamekonsäure steht, denn diese entsteht unter beiderlei Umständen und mit vollkommen gleichen Eigenschaften.

Zur Bestimmung des Krystallwassers wurde die krystallisirte Mekonsäure in dem, Bd. 27 S. 679 d. Annal, beschrichenen Apparate bei 100° bis 120° entwässert, 2,566 Grunn.

wiloren 0,549 Wasser; diess giebt 21 Proc., was mit

1. 0,805 Grum. lief. fern. 1,226 Kohlens. u. 0,146 Wasser 1. 0,948 - - - 1,445 - - 0,181 -

Diess giebt für ihre Zusammensetzung in 100 Thei-

. II.

42,11181 — 42,1472 Kohlenstoff 2,01517 — 2,1214 Wasserstoff 55,87301 — 55,7313 Sauerstoff.

Zur Bestimmung des Atomgewichts wurde mekontures Silberoxyd angewendet. Dieses Salz wird leicht thalten, wenn man neutrales salpetersaures Silberoxyd teiner wäßrigen Auflösung von Mekonsäure vermischt. Inn erhält einen blendend weißen Niederschlag, der bei em Auswaschen und Trocknen sich in glänzende krylellinische Blättchen verwandelt.

Ich habe bei einer andern Gelegenheit erwähnt, dass ieses Salz in etwas concentrirter Salpetersäure sich klar uflöst, und dass, wenn diese Auslösung erwärmt wird, ich einiger Zeit eine heftige Zersetzung unter Bildung im käseähnlichen weisen Niederschlags erfolgt. Dieser Gederschlag ist reines Cyansilber; trocken erhitzt schmilzt entwickelt reines Cyangas und hinterlässt metallisches über.

Das mekonsaure Silberoxyd für sich trocken ertzt, hinterläßt unter schwachem Aufblähen glänzend teißes, metallisches Silber. 0,361 Grmm. gaben 0,179 tetall. Daraus ergiebt sich für das M. G. der Säure te Zahl 1274,2596. Berechnet man darauf die Zahlen obigen Analysen, so hat man für die theoretische tesammensetzung:

7 Atome Kohlenstoff 535,039 — 42,460 4 - Wasserstoff 24,936 — 1,979 7 - Sauerstoff 700,000 — 55,561

1259,995.

Die Metamekonsäure verliert in der Wärme kein Krystallwasser, sie liefert durch Verbrennen mit Kupferoxyd folgende Resultate:

I. 0,403 Grum. liefert. 0,677 Kohlensäure u. 0,095 Wasser II. 0,517 - - 0,868 - - 0,129 -

Diess giebt für 100 Theile:

I. 46,45 — II. 46,37 Kohlenstoff
 2,61 — 2,77 Wasserstoff
 50,94 — 50,86 Sauerstoff.

0,217 Grmm. metamekonsaures Silberoxyd hinterliefsen nach der Calcination im Porzellantiegel 0,085 Silber; in einem zweiten Versuche lieferten 0,257 Silbersalz genau 0,100 Grmm. Metall. Für das Mischungsgewicht der Säure ergiebt sich für die erste Analyse die Zahl 1998, für die andere die Zahl 2021. Berechnet man auf diese Zahlen die Resultate der obigen Analysen, so erhält man für die theoretische Zusammensetzung:

12 At. Kohlenstoff 917,244 — in 100 Th. 46,62 8 - Wasserstoff 49,872 — 2,53 10 - Sauerstoff 1000,000 — 50,85 1967,116.

Die Entstehung der Metamekonsäure aus der Mekonsäure ist nach der Zusammensetzung beider Säuren leicht zu erklären.

Wenn man von der Zusammensetzung der Mekonsäure

7C + 4H + 7O, abzieht

1 At. Kohlensäure 1C +2O,

so bleibt 6C+4H+5O, genau entsprechend einem halben Atom Metamekonsäure.

Diese Art der Zersetzung der Mekonsäure, bei welcher ihre Sättigungscapacität um die Hälfte vermindert wird, indem sie I Atom Kohlensäure verliert, ist sehr merkwürdig, und scheint auf ganz interessante Resultate bei einer näheren Untersuchung ihrer Verbindungen schlie-

ben zu lassen; ich bin lediglich durch Mangel an Substanz an weiteren Versuchen verhindert worden.

Die Mekonsäure bildet mit allen Basen schwerauflösliche, leichtkrystallisirbare Salze, nur mit dem Morphin geht sie eine Verbindung ein, die leichtlöslich und nicht krystallisirbar ist.

XXXIX. Ueber die Wirkung des Kali's auf den Alkohol, und über die Natur der Lampensäure: von Hrn. Arthur Connell.

(Edinb. New philosoph. Journ. No. 28. p. 231. Auszug.)

Die Bemerkung von Berzelius (Lehrbuch, Bd. III. S. 992.), dass über die Wirkung des Kali's auf den Alkohol keine nähere Untersuchung vorhanden sey, bewog Hrn. Hels vor einigen Jahren, eine solche vorzunehmen (Ferussac, Bulletin Sect, I, T. XV. p. 352.), und dabei fand derselbe, dass diese Einwirkung mit einer starken Sauerstoffabsorption aus der Luft verbunden sey, daß die Flüssigkeit unter stets zunehmender Bräunung ein dunkles Harz, aber kein kohlensaures Kali fallen lasse. and dass der Rückstand von der nach vollendeter Einwirkung abgedampften Lösung, bei Auflösung in Wasser, (Ueber-) Sättigung mit Schwefelsäure und Destillation, Leine Essigsäure liefere. Von dem Harze, das er auch mit Platinschwarz auf die von Liebig in diesen Annal., Bd. XVII. S. 105, angegebene Art bereitete, gab er einige seiner, indess nicht ausgezeichneten Eigenschaften an, und aberdiess fand er, wie es scheint, dass die erwähnte Einwirkung durch den absorbirten Sauerstoff bedingt werde, denn die geringe Menge des braunen Harzes, welche er m einer über Ouecksilber abgesperrten, also vor dem Zutritt der Luft geschützten Auflösung von Aetzkali in Alkohol

sich bilden sah, kann von einem Luftgehalt des nicht ausgekochten Alkohols abgeleitet werden.

Veranlasst durch diese Angaben, hat Hr. Connell eine Untersuchung angestellt, deren Resultate hauptsächlich darin bestehen, dass bei der Einwirkung des Kali's auf den Alkohol zwar keine Kohlensäure, dagegen aber (außer Harz) nicht bloß, gegen Heß, Essigsäure gebildet wird, sondern auch Ameisensäure. Als einsachstes Verfahren, diess zu erweisen, giebt er Folgendes an: Man gieße eine alkoholische Aetzkalilösung auf den Boden einer großen Flasche, verschließe diese nur durch Fliefspapier, und lasse sie acht bis zehn Tage stehen; dann gielse man die braune Lösung in eine flache Schale, lasse entweder in der Wärme, oder noch besser, in gewöhnlicher Temperatur den unzersetzten Alkohol davongehen, und dampfe sie nun zur Trockne, löse den Rückstand in Wasser, ohne das Harz abzuscheiden, dessen Absonderung mit Verlust der an das Kali gebundenen Säuren verknüpft seyn würde, setze zu der kalt gehaltenen Lüsung Schwefelsäure hinzu und destillire. Das Destillat endlich sättige man mit Natron, dampfe die Lösung zweckmässig ein, und destillire sie nun abermals mit Schwefelsäure, wodurch man die Säuren im concentrirteren Zustande erhielt.

So erhalten, riecht das Destillat nach Essigsäure, entwickelt Kohlensäure aus kohlensaurem Kali, und bewirkt, mit einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul erhitzt, unter gelindem Aufbrausen, eine Fällung von Quecksilber, in Gestalt eines grauen Pulvers. Dafs das Destillat wirklich ein Gemenge von Essigsäure und Ameisensäure sey, ermittelte Hr. C. durch Sättigung desselben mit Magnesia und mit kohlensaurem Bleioxyd, wobei sich die Ameisensäure, nach freiwilliger Abdampfung der neutralisirten Lösung, durch ihr in Krystallen anschiefsendes Magnesiasalz, oder durch ihr schwer löslicheres Bleisalz zu erkennen gab. Besonders gelang es mit dem

ioxyd, und wenn er das leicht löslichere essigsanre Bleird von dem ameisauren getrennt hatte, konnte er durch
betzung des letzteren mit Schwefelsäure eine von Esnure freie Ameisensäure erhalten, die mit Magnesia
krystallisirbares Salz lieferte. Auch noch durch folde Probe überzeugte er sich, dass das Destillat ein
menge von Essig- und Ameisensäure sey. Reine Esnure mit Quecksilberoxyd gekocht, löst es unzersetzt
reine Ameisensäure dagegen zersetzt es vollständig,
er Aufbrausen, zu metallischem Quecksilber. Kocht
haber das Quecksilberoxyd mit einem Gemenge von
den Sänren, in welchen nur nicht die Ameisensäure
waltet, so erhält man bloss eine partielle Reduction,
beim Erkalten schießt essigsaures Quecksilberoxydul
Gerade so verhielt sich das obige Destillat.

Auch Hr. Connel überzeugte sich, dass die obige wirkung des Aetzkali's auf den Alkohol mit einer erstossabsorption verbunden ist, und dass sie durch itzen der Lösung und durch absichtliches Hineinleivon Lust in dieselbe (am besten mittelst einer, in Tubularössnung der die Lösung enthaltenden Retorte esteckten Röhre) sehr besördert wird, scheint aber it untersucht zu haben, ob bei gänzlicher Entsernung Lust durchaus keine Wechselwirkung zwischen bei-Stossen eintritt.

Die obigen Resultate führten Hrn. C. auch zu einer eren Untersuchung der Lampensäure, von der noch zeich Döbereiner (d. Annal. Bd. XXIV. S. 608.) auptet hat, sie sey weder Essig- noch Ameisensäure, sich die Lampensäure zu verschaffen, setzte er ein Ichen voll Schwefeläther auf den Boden eines gro-Bechers, hing in einem umgekehrten, ringsum über Schale hinausragenden Glastrichter, an einem feinen indraht, ein erbsengroßes und zuvor glühend gemachstück Platinschwamm auf, ließ den Trichter so weit b, dass der Platinschwamm nur in geringer Höhe

über dem Aether schwebte, und setzte einen Helm and den Trichter. Der Platinschwamm blieb glühend, se lange Aether vorhanden war, und die Lampensäure stof entweder condensirt an dem Trichter herab in den Be cher, oder ging in den Helm über, wo sie ebenfalls ver dichtet wurde.

Die so nach kurzer Zeit in reichlicher Menge er haltene Säure gab, mit salpetersaurem Quecksilberoxydo erhitzt, unter Aufbrausen einen Niederschlag von metal lischem Quecksilber, dagegen mit Quecksilberoxyd ge kocht, beim Erkalten eine reichliche Ablagerung von sall petersaurem Quecksilberoxydul, welche letztere Reaction nach Hrn. Connell, das Daseyn der Essigsäure beweis Von der Gegenwart der Ameisensäure überzeugte sich überdiess noch durch Sättigung der Lampensäur mit kohlensaurem Bleioxyd und zweckmässiges Eindan psen der Lösung. Er erhielt dadurch Krystalle, die nachdem das leichtlöslichere essigsaure Blei durch kalte Wasser von ihnen fortgenommen war, mit Schwefelsäum destillirt, eine Säure gaben, welche mit Magnesia ein kri stallisirbares Salz lieferte. Die Lampensäure ist also schliefst Hr. C., ein Gemenge von Essigsäure und Ame sensäure, und verdaukt der letzteren ihre reducirend Eigenschaften.

Auch das Product der Destillation von Weingermit Braunstein und Schwefelsäure erkannte Hr. C. al ein Gemenge der beiden eben erwähnten Säuren, wischon von L. Gmelin in diesen Annalen, Bd. XXVII S. 508., angeführt und bestätigt worden ist.

1834. ANNALEN .No. 12. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

XL. Ueber das Elasticitätsmanss krystallinischer Substanzen der homoëdrischen Abtheitheilung; von F. E. Neumann.

Die Phänomene der Elasticität bei unkrystallinischen Substanzen sind von einer, für jede einzelne Substanz specitischen Constanten, ihrem Elasticitätsmaass abhängig; bei krystallinischen Substanzen, und zwar bei denjenigen, bei welchen das Gesetz der innern Structurverschiedenheiten das einfachste, nämlich ein solches ist, dass sämmtliche Cohäsionsverschiedenheiten symmetrisch vertheilt gegen drei auf einander senkrechte Ebenen sind, d. i. bei krystallinischen Substanzen der homoëdrischen Abtheilung, hängen den neuern theoretischen Untersuchungen zusolge, die Phänomene ihrer Elasticität ab von sechs untereinander unabhängigen Constanten; bei den übrigen krystallinischen Substanzen wächst mit der Unsymmetrie der Gestalten die Anzahl der Elasticitätsconstanten bis auf zwölf.

Experimentelle Untersuchungen über den numerischen Werth der Elasticitätsconstanten besitzen wir allein für unkrystallinische Substanzen, und die von verschiedenen Experimentatoren durch verschiedene Mittel erhaltenen Bestimmungen für feste Substanzen sind neuerlich, auf gemeinschaftliche Einzelnheiten reducirt, durch Lagerhielm zusammengestellt in seiner ausgezeichneten Arbeit über die Elasticität etc. des Eisens 1). Für krystallinische Substanzen fehlen ähnliche experimentelle Untersuchungen über den Werth der Elasticitätsconstanten gänzlich, und doch wären sie gerade hier von großem Interesse, wenn auch durch sie zunächst nur die einzige

¹⁾ Beraelius Jahresbericht, Jahrgang 8. S. 71. (Ann. XIII. 404.)

Frage entschieden würde, ob wirklich die Anzahl Constanten so groß sey, als dicienige, worauf die the retischen Untersuchungen führen, welche in Beziehn auf die Cohäsionsverschiedenheiten nichts voraussetz als die Symmetrie, welche durch die Gestalten gegeh ist. - 'oder ob unter diesen Constanten der Theo gewisse Relationen existiren, wodurch ihre Anzahl eine geringere zurückgeführt würde. Für die nähere Ken nifs der allgemeinen Natur der krystallinischen Col sionsverhältnisse würde diels ein sehr wichtiger Umsta seyn. Solche experimentelle Untersuchungen sind nit angestellt, theils weil der theoretische Zusammenhang Elasticitätsphänomene krystallinischer Substanzen und kannt war, also auch die Abhängigkeit derselben von d Elasticitätsconstanten, theils wegen der Befürchtung, de krystallinische Substanzen das Material zu dergleich Untersuchungen nicht in der ersorderlichen Ausdehun liefern möchten.

Ich werde hier die Gesetze einiger der einfacheit Elasticitätsphänomene geben, solcher, welche am meist geeignet scheinen, die Mittel zur Bestimmung der Elasticitätsconstanten auch bei kleinen Dimensionen der untersuchenden Substanz zu geben; ich werde jedo mich hier beschränken auf solche krystallinische Substazen, deren Gestalten durch drei rechtwinkliche Eben symmetrisch getheilt werden, d. i. zu der vollzählig Ahtheilung der regulären viergliedrigen, zwei- und zwelliedrigen oder sechsgliedrigen Classe gehören.

Die Durchschnitte der drei symmetrisch theilend Ebenen, d. i. die Krystallaxen oder Elasticitätsaxen alen mit a_r b, c bezeichnet werden. Wenn ein krystlinischer Körper von beliebiger Form einem überall glechen, gegen seine Oberfläche senkrechten Drucke: gemessen auf der Einheit der gedrückten Fläche, auss setzt wird, so findet in den drei Krystallaxen eine vischiedene Zusammenziehung statt, ihre relative Richtu

aber bleibt unverändert; ihre ursprüngliche Längen a, b, c verwandeln sich in a(1+M); b(1+N), c(1+P). Ein Theilchen, dessen Lage in Beziehung auf einen festen Punkt im Innern durch die drei Coordinaten x, γ, z , die parallel mit den Krystallaxen, vor dem Druck bestimmt war, befindet sich während des Druckes an einem Orte, dessen Coordinaten sind: x(1-M), y(1-N), z(1-P). Eine gerade Linie, deren Richtung vor dem Druck durch: $\frac{x}{a} + \frac{z}{\gamma} = 0, \quad \frac{y}{\beta} + \frac{z}{\gamma} = 0 \text{ war, ist während des Druck's durch}$ $\frac{x}{\alpha(1-M)} + \frac{z}{\gamma(1-P)} = 0, \quad \frac{y}{\beta(1-N)} + \frac{z}{\gamma(1-P)} = 0$ bestimmt, und die Ebene im nicht comprimirten Zustande: $\frac{x}{\alpha} + \frac{y}{\beta} + \frac{z}{\gamma} = 1 \text{ bekommt während des Druckes die Lage:}$ $\frac{x}{\alpha(1-M)} + \frac{z}{\beta(1-N)} + \frac{z}{\gamma(1-P)} = 1.$

Hieraus lassen sich die Contractionen in den verschiedenen Richtungen berechnen, so wie die Winkelveränderungen in den Neigungen der verschiedenen Richtungen und Ebenen. Die räumliche Contraction des Körpers ist, da M, N, P immer so klein sind, dass nur ihre enten Potenzen zu berücksichtigen sind, ausgedruckt durch: M+N+P. Bei unkrystallinischen Substanzen, so wie bei denjenigen, welche das reguläre Krystallsystem haben, ist M=N=P, bei den Substanzen des viergliedrigen oder sechsgliedrigen Systems sind zwei dieser Größen unter sich gleich. Ich werde M, N, P die Verkürzungen bei gleichem Druck nennen; es sind wirkliche Verkürzungen, wenn sie negativ sind, aber Verlängerungen, wenn sie positiv sind. Es ist möglich, dass die Verkürzungen bei gleichem Druck verschiedenen Vorzeichens sind, so dass bei gleichem, von außen nach innen senkrecht wirkendem Druck, Verlängerungen in einigen Richtungen, Verkürzungen in andern eintreten, während gewisse Richtungen unverändert bleiben; ein solches Verhalten ist bei einigen krystallinischen Substanzen sogar mit großer Wahrscheinlichkeit zu vermuthen, weil es scheint, daß die Größen M, N, P unter einander in demselben Verhältniß stehen müssen, wie die ungleichen Ausdehnungen in den drei Krystallaxen, welche durch eine Temperatur-Erhöhung hervorgebracht werden.

Die Verkürzungen bei gleichem Druck M, N, P hängen von andern Größen ab, welche als die Elasticitäts-Constanten können angesehen werden, und von denen folgende Betrachtung eine anschauliche Vorstellung giebt. Man denke sich ein gerades rechtwinkliches Prisma aus einer krystallinischen Substanz geschnitten, dessen Kanten parallel den Krystallaxen sind, und bezeichne die gegen die Axe a senkrechten Seiten durch A, und die andern Seiten, welche senkrecht gegen b und c sind, mit B und C. Man comprimire dieses Prisma durch einen gegen die Seiten A senkrechten Druck: D. gemessen auf der Einheit der Fläche, während die Seiten B und C frei sind; es entsteht eine Verkürzung in der Richtung der Axe a, und zugleich treten Verkürzungen (oder Verlängerungen) in den Axen b und c ein, unter einander verschieden im Allgemeinen, und verschieden von der Verkürzung in der Axe a. Ich werde diese drei Größen, nämlich die Verkürzung in a und die Verkürzung in b und c bezeichnen mit

Ma D, Na D, Pt D.

Wenn der Druck senkrecht gegen die Seiten B gerichtet ist, so sollen die in a, b, c entstehenden Verkürzungen (oder Verlängerungen) bezeichnet werden mit:

 $M_b D$, $N_b D$, $P_b D$,

und wenn die Compression in der Richtung der Axe C

 M_cD , N_cD , P_cD .

Der Werth der Größen Ma, Na, Pa ist derselbe, wenn statt des betrachteten geraden rechtwinklichen Prisma's ir-

gend ein gerader prismatischer Körper, dessen Grundilächen senkrecht auf a, und dessen Seiten entweder Ebenen parallel mit a sind, oder Theile von Cylinderflächen, deren Axen parallel mit a sind, in der Richtung der Axe a durch einen auf A senkrechten Druck comprimirt wird. Dasselbe gilt von den Größen M_b , N_b P_b und den Größen M_c , N_c , P_c , welche denselben Werth haben, wenn statt des geraden rechtwinklichen Prisma's prismatische Körper, deren Axen parallel mit b und mit c, in der Richtung ihrer Axen comprimirt werden.

Durch die neun Größen M_a ... M_b ... M_a ... sind die linearen Contractionen bei gleichem Druck, M, N, P, auf folgende Weise bestimmt:

(1)
$$M = M_a + M_b + M_o$$

$$N = N_a + N_b + N_c$$

$$P = P_a + P_b + P_c$$

Die neun Größen Ma..., Mb..., Mc... können als die Elasticitäts-Constanten angesehen werden; ihre Anzahl reducirt sich aber mittelst des folgenden Theorem's auf sechs.

Die Verlängerung der Krystallaxe b, welche entsteht, wenn ein grader prismatischer Körper, dessen Axe parallel mit a, in der Richtung seiner Axe comprimirt wird, ist gleich der Verlängerung, welche a erfährt, wenn ein prismatischer Körper, dessen Axe parallel mit b in der Richtung von b comprimirt wird; dasselbe gilt von je zwei der Krystallaxen. Es ist also:

 $(2) M_b = N_a, M_c = P_a, N_c = P_b.$

Mittelst dieses Theorems ersieht man leicht aus (1), dass die Verkürzung M der Axe a bei gleichem, gegen die ganze Oberstäche senkrechten Druck D, gleich ist der räumlichen Contraction, welche das vorher betrachtete gerade rechtwinkliche Prisma ersährt, wenn derselbe Druck D, immer gemessen auf der Einheit der Fläche, allein gegen die Seiten A wirkt; dasselbe gilt in Bezie-

hung auf die Axe b und die Seiten B, und in Beziehung auf die Axe c und die Seiten C. Es ist:

(3)
$$M = M_a + N_a + P_a$$

 $N = M_b + N_b + P_b$
 $P = M_c + N_c + P_a$.

Wenn die Größen M, N, P verschiedenen Vorzeichens sind, so wird durch eine Compression des geraden rechtwinklichen Prisma in der Richtung einer der Krystallaxen eine Verkleinerung seines Volumens, in der Richtung einer andern Krystallaxe eine Vergrößerung seines Volumens hervorgebracht.

Die theoretischen Untersuchungen der Elasticität lassen diese Krast entstehen aus den anziehenden und abstofsenden Kräften, welche auf ein Theilchen von seinen umgebenden Theilchen ausgeübt werden, deren Intensität zwischen je zwei Theilchen derselben Richtung proportional ist der Veränderung, welche ihre ursprüngliche Entfernung erlitten hat, und äußerst schuell mit dieser Entfernung selbst abnimmt. Die auf dieser Ansicht basirte theoretische Untersuchung führt für die krystallinischen Substanzen der homoëdrischen Abtheilung auf gewisse Constanten, welche ich in meiner Abhandlung über die doppelte Strahlenbrechung ') bezeichnet habe mit A, A, A, B, C, D. Diese theoretischen Elasticitäts-Constanten hangen mit den durch Me... Me... bezeichneten Größen durch folgende lineare Relationen zusammen:

 $0 = A_a M_c + C N_c + A_i P_c$ $-1 = A M_c + A_i N_c + B P_c$

Man hat also, wenn $T = BCD + 2AA_1A_2 - BA_2 - CA^2 - DA_1^2$ gesetzt wird:

¹⁾ Poggendorif'r Annal. Bd. XXV. S. 424.

$$M_{\bullet} = -\frac{BC - A^{3}}{T} \qquad M_{\bullet} = N_{\bullet} = -\frac{AA_{\bullet} - BA_{\bullet}}{T}$$

$$N_{\bullet} = -\frac{DB - A^{2}}{T} \qquad M_{c} = P_{\bullet} = -\frac{AA_{\bullet} - CA}{T}$$

$$P_{c} = -\frac{CD - A^{2}}{T} \qquad N_{c} = P_{\bullet} = -\frac{AA_{\bullet} - DA}{T}$$

Will man diese Ausdrücke auf unkrystallinische Substanzen anwenden, so hat man, wie anderswo gezeigt ist 1) $A = A_a = \frac{1}{3}B = \frac{1}{3}G = \frac{1}{3}D = L$ zu setzen, und man erhält:

$$M_a = N_c = P_c = -\frac{1}{1}\frac{1}{L}$$
; $M_b = N_a = M_c = ... = \frac{1}{10}\frac{1}{L}$

Das schöne von Poisson gegebene Theorem über die Dehnung elastischer Drähte, dass bei einer bestimmten Verlängerung derselbe din den Queerdimensionen eine Verkürzung derselbe din den Queerdimensionen eine Verkürzung deintritt, ist also unabhäugig von den Dimensionen, und gilt von jedem geraden prismatischen Körper, wie groß seine Queerdimensionen gegen die Längendimension auch seyen. Dasselbe gilt von dem ähnlichen Theorem, welches er in Beziehung auf dünne elastische Bleche gegeben hat, es gilt für jeden geraden prismatischen Körper.

Wenn irgend ein Körper von homogener Substanz, durch äußerlich angebrachte Druckkräfte auf eine beliebige Weise, jedoch so comprimirt wird, daß keine Biegung eintreten kann, d. h., daß alle Theile, welche ursprünglich in einer geraden Linie lagen, auch während der Compression in einer solchen liegen, so giebt es immer drei auf einander rechtwinkliche Richtungen, in welchen die größten und kleinsten Verkürzungen statt gefunden haben, und deren relative Richtung unverändert geblieben ist. Dieser Satz ist unabhängig von den Cohänionsverschiedenheiten. Die drei rechtwinklichen Richtungen heißen: die Druckaxen; sie heißen die Haupt-Druckaxen, wenn die Compression durch einen überall

¹⁾ Poggendorff's Annal, Bd. XXV, S. 425.

gleichen, gegen die Oberstäche senkrechten Druck hervorgebracht ist. Die Haupt-Druckaxen sallen bei den krystallinischen Substanzen der homoëdrischen Abtheilung mit den Krystallaxen oder Elasticitätsaxen zusammen, bei denjenigen Substanzen, deren Krystallsormen zu den bemiëdrischen gehören, ist die Lage der Haupt-Druckaxer von dem Gesetz der Cohäsionsverschiedenheiten abhäugig, und in Beziehung auf dieses Gesetz ein sehr wich tiger Umstand.

Wenn die Lage der Druckaxen gegeben ist, und ihre Verlängerungen (oder Verkürzungen) μ, ν, ω, self klein ist, so dass nur die ersten Potenzen derselben zu berücksichtigen sind, so lassen sich die Verlängerungen jeder andern Richtung durch folgende Construction bestimmen. Man beschreibe eine Kugel mit dem Halbme ser 1, und um ihren Mittelpunkt die von Fresnel genannte Elasticitätsfläche: $\rho^2 = (1 + \mu)^2 \alpha^2 + (1 + \nu)^2 \beta^2$ $+(1+\omega)^2\gamma^2$, wo ρ der Radius vector, und α , β , γ di Cosinusse der Winkel sind, welche dieser mit den dra Druckaxen bildet, in denen die Verlängerungen u, v. sind. Das Stück dieses Radius vector, welches von de Kugelfläche und der Elasticitätsfläche abgeschnitten wir ist die seiner Richtung entsprechende Verkürzung od Verlängerung, je nachdem es innerhalb oder außerha der Kugel liegt. Bezeichnet man diese Verkürzung

der Richtung des Radius vector ϱ mit $\frac{\Delta \varrho}{\varrho}$, so hat mar

$$\frac{\Delta \varrho}{\varrho} = \mu \alpha^2 + \nu \beta^2 + \omega \gamma^2.$$

In jeder Ebene giebt es immer zwei auf einand aenkrechte Richtungen, in welchen die größte und kleins Verkürzung unter allen in dieser Ebene liegenden Richtungen statt gefunden hat, und deren relative Richtunverändert geblieben ist. Zwei Ebenen giebt es imme wenn alle drei Größen μ, ν, ω verschieden sind, in wehen alle Richtungen eine gleich große Verkürzung

litten haben, es sind diels die beiden Kreisschnitte der Elasticitätsfläche.

Den einfachsten Ausdruck für die Winkelveränderung, welche in der Neigung zweier Ebenen durch die Compression hervorgebracht ist, erhält man, wenn die Lage dieser Flächen bezogen wird auf die Richtung der größten oder kleinsten Verkurzung aller in der Ebene Liegenden Richtungen, die senkrecht auf den beiden Ebenen steht, deren Winkelveränderung gefunden werden soll, d. i., in der krystallographischen Terminologie, auf den Richtungen der größten und kleinsten Verkürzungen ibrer Zonen-Ebene. Es seyen µ' und µ" diese größten und kleinsten Verkürzungen, und es seyen die Ebenen deren Winkelveränderungen bestimmt werden sollen gegen die Richtung, welcher die Verkürzung µ" entspricht, Reneigt unter V' und V", so dass ihre Neigung unter einander ist V'-V''. Die Veränderung, welche dieser Winkel V' - V" durch die Compression erleidet, werde wit AV bezeichnet, dann hat man:

 $\Delta V = [\mu' - \mu''] \sin(V' - V'') \cos(V' + V'')$ Die größte Winkelveränderung unter allen Ebenen derselben Zone (d. i. unter allen, deren Normalen in einer Ebene liegen) tritt ein, wenn der Factor von $(\mu' - \mu'')$ gleich 1 ist, d. i. wenn $V' = -V'' = 45^{\circ}$. Die größte Winkelveränderung tritt also ein bei demjenigen rechtwinklichen Flächenpaare, welches symmetrisch gegen die Richtungen der größten und kleinsten Verkürzungen der Zonen-Ebene liegt. Diese größte Winkelveränderung ist \u'-\u'; die absolut größte Winkelveränderung findet also statt bei denjenigen beiden rechtwinklichen Fläelen, welche gegen die größte und kleinste Axe der Elasticitätsfläche, durch welche die Verkürzungen der einrelnen Richtungen construirt sind, unter 45° geneigt sind. Es giebt zwei Ebenen, welche die Eigenschaft haben, dass alle gegen sie senkrecht geneigten Ebenen ihre Neisungen unter einander unverändert erhalten, es sind dies

die beiden Kreisschnitte der Elasticitätsfläche. — Allgemein bleibt die rechtwinkliche Neigung der beiden Ebenen unverändert, welche parallel der beiden Richtungen der größten und kleinsten Verkürzung ihrer Zonen-Ebene sind; unverändert erhalten ihre Neigungen alle Flächen derselben Zone, für welche $V' + V'' = 90^\circ$ ist.

Es werde die Lage der Theilchen irgend eines Körpers auf drei gegen einander rechtwinkliche Coordinaten x, y, z bezogen, und dieser werde einem beliebigen Druck unterworfen, jedoch so, dass keine Biegung entsteht, wodurch kleine Verrückungen der Theilchen hervorgebracht werden, deren erste Potenzen nur zu berücksichtigen seyen: die Verkürzungen in der Richtung der Coordinates x, y, z werden mit M, N, P bezeichnet: die Coordinaten sind während des Druckes nicht mehr rechtwinklich gegen einander geneigt; es werde der Cosinus des Winkels, den die Richtungen x, y während des Druckes mit einander leiden, durch p bezeichnet. d. i. cos(x, y) = p und eben so sey cos(x, z) = Rund $\cos(y, z) = m$. Alsdann hat man für die Verkürzung $\frac{\Delta \varrho}{2}$ der Richtung ϱ , welche mit den Coordinaten Axen x, y, z die Winkel bildete, deren Cosinusse α , β , γ sind:

(6) $\frac{\Delta \rho}{\rho} = M\alpha^2 + N\beta^2 + P\gamma^2 + p\alpha\beta + n\alpha\gamma + m\beta\gamma.$

Hieraus lassen sich diejenigen drei rechtwinklichen Richtungen, d. i. die Druckaxen, bestimmen, in welchen die Verkürzungen größte oder kleinste sind: ihre Lage hängt ab von einer cubischen Gleichung, welche lauter mögliche Wurzeln hat. Verbindet man mit (6) noch die Bedingung, daß sämmtliche ϱ senkrecht auf einer Richtung stehen sollen, welche durch die Cosinusse A, B, G ihrer Neigung gegen die drei Coordinaten x, y, z be stimmt ist,

das ist:

$$A\alpha + B\beta + C\gamma = 0$$

d sucht diejenigen Werthe von α , β , γ , welche (7) nügen und für $\frac{\Delta \varrho}{\varrho}$ in (6) ein Maximum geben, so wird in auf eine quadratische Gleichung geführt mit immer glichen Wurzeln, wodurch die beiden aufeinander htwinklichen Richtungen der größeten und kleinsten irkürzung in der Ebene Ax + By + Gz = 0 bewunt werden.

Die Winkelveränderung der Neigung zweier Eben kann man direct durch die Größen M, N, P, m, p, bestimmen. Es seyen die gegebenen Ebenen, den Winkelveränderung gefunden werden soll:

$$\frac{x}{A} + \frac{y}{B} + \frac{z}{C} = 1 ; \frac{x}{A} + \frac{y}{B} + \frac{z}{C} = 1.$$

te Lage während des comprimirten Zustandes ist:

$$\frac{(x)}{A(1+M)} + \frac{(y)}{B(1+N)} + \frac{(z)}{C(1+P)} = 1;$$

$$\frac{(x)}{A'(1+M)} + \frac{(y)}{B'(1+N)} + \frac{(z)}{C'(1+P)} = 1.$$

sich (x), (y), (z) auf dasjenige schiefwinklige Coorintensystem beziehen, in welches das rechtwinkliche y, z durch den Druck verwandelt worden ist; die igung der schiefwinkligen Coordinaten (x), (y), (z) bestimmt durch die Cosinusse m, n, p. Diefs reicht p, die Neigung der Ebenen in ihrem verrückten Zunde zu berechnen, und also die erlittene Neigungstanderung zu bestimmen.

Ich werde jetzt die Werthe der Größen M, N, P, n, p, ausgedrückt durch die Elasticitäts-Constanten einigen der einfachsten Fälle für solche krystallinische bstanzen geben, deren Gestalten durch drei rechtwinkthe Ebenen symmetrisch getheilt werden. Aus einer solch Substanz werde ein grader prismatischer Körper gehnitten, dessen Grundflächen senkrecht stehn auf einer Li-

nie, deren Neigung gegen die drei Krystallaxen a, b, c bestimmt sey durch die Cosinusse C_{\circ} , C_{\circ} , C_{\circ} ; dies ist die Axe des Prismas, die Seiten desselben sind entweder Ebenen parallel mit der Axe, oder Theile von Cylinderslächen, deren Axen parallel mit der Axe des Prisma sind. Dieses Prisma werde, durch den Druck = D, gemessen auf der Einheit der Fläche, die senkrecht auf die Grundslächen gerichtet ist, comprimirt, während die Seiten desselben frei sind. Die Wirkung dieser Compression ist im Allgemeinen eine doppelte, die Krystallaxen werden verkürzt, und zugleich aus ihren gegeneinander rechtwinkligen Neigungen abgelenkt. Man erhält für die Verkürzung der Krystallaxen a, b, c:

(7)
$$M = D \left\{ M_a C_{a^2} + M_b C_{b^2} + M_c C_{c^2} \right\}$$

$$N = D \left\{ N_a C_{a^2} + N_b C_{b^2} + N_c C_{c^2} \right\}$$

$$P = D \left\{ P_a C_{a^2} + P_b C_{b^2} + P_c C_{c^2} \right\}$$

und für die Neigung der Krystallaxen unter einander während der Compression:

(8)
$$m = D \frac{C_b C_o}{A_i}$$

$$n = D \frac{C_a C_o}{A}$$

$$p = D \frac{C_a C_b}{A}$$

wo A, A, A, die in den Gleichungen (4) gebrauchte Bedeutung haben.

Wenn man einen geraden prismatischen Körper von einer unkrystallinischen Substanz durch den Druck D_i gemessen auf der Einheit der Fläche, senkrecht gegen die Grundflächen, comprimirt, so ist der Quotient der Verkürzung der Axe durch den Druck D diejenige Größerwelche man mit dem Namen: das Elasticitätsmaaß belegt; es werde mit E bezeichnet. Dieselbe Desinition des Elasticitätsmaaßes kann man übertragen auf krystallinische Substanzen; hier ist aber dieses Maaß verschieden, je nachdem die Axe des Prisma eine andere

Richtung in Beziehung auf die Krystallaxen hat. Ich werde mit E_c das Elasticitätsmaafs für ein Prisma bezeichnen, dessen Axe gegen die Krystallaxen unter Winkel geneigt ist, deren Cosinusse C_a , C_b , C_c sind, oder: E_c ist das Elasticitätsmaafs der durch C_a , C_b , C_c bestimmten Richtung. Es ist $E_c = \frac{\Delta \varrho}{\varrho D}$, wo statt $\frac{\Delta \varrho}{\varrho}$ sein Werth aus (6) zu setzen ist, und in diesem die Werthe von M_{\cdots} aus (7) u. (8). Man erhält auf diesem Wege $E_c = M_a C_a^4 + N_b C_b^4 + P_c C_c^4 + 2\left(N_a + \frac{1}{2A_b}\right) C_a^2 C_b^2 + 2\left(P_b + \frac{1}{2A_b}\right) C_b^2 C_c^2$.

Um das Elasticitätsmaas einer jeden Richtungen kennen, mus dasselbe für sechs verschiedene Richtungen gegeben seyn. Von denjenigen Methoden, deren man sich bei unkrystallinischen Substanzen bedient hat, um ihre Elasticitätsmaasse zu bestimmen, scheint die Methode der Biegung vorzugsweise auf krystallinische Substanzen anwendbar. Diese Methode besteht darin, dass ein dinner, gerader, prismatischer Stab an seinem einen Ende horizontal sestgemacht, und das andere Ende mit Gewichten beschwert wird — oder dass dieser Stab mit beiden Enden auf eine horizontale Unterlage gelegt wird, und seine Mitte mit Gewichten beschwert wird — und man die Depression, um welche der mit Gewichten beschwerte Querschnitt des Stabes herunter gezogen wird, beobachtet.

Es werde dieses Verfahren angewandt auf ein dünnes, rechtwinkliches Stäbchen, welches aus einer krystaltmischen Substanz geschnitten ist, und dessen Axe in Beziehung auf die Krystallaxen durch die Cosinusse C_o , C_b , C_c bestimmt sey. Die Depression des mit Gewichten belasteten Querschnitts hängt außer von den Dimensionen des Stäbchen, von dem der durch C_o , C_b , C_c bestimmten Richtung angehörigen Elasticitätsmasse ab.

Es seyen H und B die Seiten des rochtwinklichen Queschnittes, und J = HB sein Flächeninhalt, L die Erfernung des festen Endes von dem belasteten Queschnitt (oder 2 L die Entfernung der beiden horizont len Unterlagen der Enden, wenn das Stäbchen in die Mitte belastet wird), E_c das Elasticitätsmaaß der Rictung der Axe des Stäbchens, G die beschwerenden Gwichte, V_b die Depression des beschwerten Querschnites in dem Falle, wenn die Seite B in einer verticals Ebene liegt, und V_b , wenn die Seite H in der verticals en Ende fest ist, alsdann hat man, wenn nur die Ende fest ist, und das andere Ende von den Gwichten heruntergezogen wird:

 $V_b = \frac{4E_cGL^3}{JB^2}, V_b = \frac{4E_cGL^3}{JH^2}.$

Ist aber das Gewicht in der Mitte angebracht, un ruhen die beiden Enden auf einer horizontalen Unterlagi so sind V , V , nur halb so groß. - Diese Metho der Biegung lässt sich mit sehr kleinen Stäbchen ausschl ren, da die Vergrößerung der zu beobachtenden Größ V allein von dem Verhältniss der Längendimension den Querdimensionen abhängig ist. Um mittelst dien Methode die Elasticitätsconstanten einer krystallinisch Substanz zu bestimmen, muss man aus ihr 6 Stäbche in sechs verschiedenen Richtungen schneiden, und ihr Elasticitätsmaasse bestimmen. Am einsachsten bieten sie hierzu dar die drei Richtungen der Krystallaxen, und drei Richtungen, welche gegen je zwei Krystallaxen un ter 45° geneigt sind. Bezeichnet man mit $E_{(a)}$, $E_{(a)}$ E(c) das Elasticitätsmaass der drei Krystallaxen, und E(0,5) das Elasticitätsmaals der mittlern Richtung, weld gegen a und b unter 45° geneigt ist, und mit $E_{(a,c)}$ und Echer die Elasticitätsmaafse der mittleren Richtungen z schen a, c und zwischen b, c, so findet man:

$$E_{(a)} = M_a \quad E_{(a,b)} = M_a + N_b + 2N_a + \frac{1}{A_a}$$

$$E_{(b)} = N_b \quad E_{(a,c)} = M_a + P_c + 2P_b + \frac{1}{A}$$

$$E_{(c)} = P_c \quad E_{(b,c)} = N_b + P_c + 2P_b + \frac{1}{A}$$

woraus sämmtliche Elasticitätsconstanten berechnet werden können.

Beobachtungen der Winkelveränderungen, welche in den Neigungen der Seiten unter einander oder gegen die Basis an einem geraden Prisma hervorgebracht werden, wenn diess in der Richtung der Axe comprimirt wird, scheinen ein zweites Mittel darzubieten, die Elasticitätsconstanten der krystallinischen Substanzen zu bestimmen. Durch diese Methode können aber immer nur die Differenzen dieser Constanten gefunden werden, so dass eine Beobachtung nach der Biegungsmethode imwer nothwendig bleibt. Schneidet man ein Prisma so das seine Grundflächen senkrecht auf a stehen, und seine Seitenebenen parallel mit a, gegen b und c unter 45° geneigt sind, comprimirt es in der Richtung seiner Axe, und bezeichnet die Winkelveränderung des Kantenwinkels, welcher von der durch a und b gelegten Ebene halbirt wird mit ΔA_b , so ist:

 $\Delta A_b = (P_a - N_a) D,$

wo D der comprimirende Druck ist. In einem andern Prisma, dessen Axe parallel mit b, und dessen Seiten gegen a und c unter 45° geneigt sind, werde die durch Compression des Prisma in Richtung seiner Axe hervorgebrachte Winkelveränderung der Kante, welche in der durch b und c gelegten Ebene liegt, durch ΔB_c , und in einem dritten Prisma, dessen Axe parallel mit c, und dessen Seiten gegen a und b unter 45° geneigt sind, werde die durch Compression entstehende Winkelveränderung der Kante in der Ebene durch c und a mit, ΔC_a bezeichnet, dann ist:

 $\Delta B_{e} = (M_{b} - P_{b}) D$ $\Delta C_{a} = (N_{e} - M_{e}) D$

Man sieht, daß $\Delta A_b + \Delta B_c + \Delta C_s = 0$, und daß zwei dieser Prismen die Unterschiede von M_b , M_c , N_c bestimmen. Dieselben beiden Prisma reichen auch hin, die Unterschiede von M_a , N_b , P_c zu bestimmen, wenn sie nicht in der Richtung der Axe, sondern in der Richtung der Normale zweier gegenüberstehender Seiten comprimirt werden. Ich werde die bei dieser Art Compression entstehenden Winkelveränderungen derselben Kanten, die bei der ersten Art der Compression betrachtet sind, bezeichnen mit (ΔA_b) , (ΔB_c) , (ΔC_a) ; alsdann hat man $(\Delta A_b) = \frac{1}{2}(N_b - P_c)D$

 $(\Delta A_b) = \frac{1}{2}(N_b - P_c) D$ $(\Delta B_c) = \frac{1}{2}(P_c - M_a) D$ $(\Delta C_a) = \frac{1}{2}(M_a - N_b) D$

und also auch hier: $(\Delta A_b) + (\Delta B_c) + (\Delta C_a) = 0$.

Schneidet man ein gerades rechtwinkliches Prisma, dessen Axe nicht parallel mit einer der Krystallaxen, sondern z. B. parallel mit einer Linie, die gegen zwei der Axen unter 45° geneigt sind, so lässt sich aus den Winkelveränderungen desselben durch Compression eine Differenz zwischen den Größen M_a , N_b , P_c und M_b , M_c N_c bestimmen, wodurch alsdann sämmtliche Unterschiede

der Elasticitätsconstanten gefunden sind.

Aus dem was hier für den allgemeinsten Fall, wo alle drei Krystallaxen verschieden sind, gesagt ist, ist es leicht, die besonderen Fälle abzuleiten, wenn die krystallinischen Substanzen zum viergliedrigen System oder sechsgliedrigen gehören, welche Fälle, wenn hier c die Axe dieser Systeme bedeutet, durch A=A, und C=D charakterisirt sind, so wie den besondern Fall des regulären Systems, wo A=A=A, und B=C=D ist, dessen Untersuchung merkwürdige Unterschiede der Elasticität unkrystallinischer Substanzen und derjenigen krystallinischen, die zum regulären System gehören, darbietet.

(Zu Seite

P. v. Wrangel's uf der Nordwestküste von Amerika, unter 50° 3' N. Br. und 146 hen; die Zeit in Sitka ist also der in Petersburg immer 12h 58' von Lieutenant Sarembo angestellt.

- 1832,	5	Diedienant 3	. 41 1	CILLD	angeste	111.	
Mittl. astronom. Ze	4.	1835	Abw	eichu	ng.		
21. Dec. 46	L	Mittl. astron				mm.	
-11200		22 Dec.	17	p 00,	20,79	S.	
				20	21,26	100	
Nachm. 5	П	1		40	21,08	-	
Tractiff, 9	1		18		21,13		
	П			20	21,08	-	
6	Н			40	20,00		
U		1	19	00	19.73		+)
	П			20	19,96	-	
7	П			40	20,46	-	
•	П	2	50	00	20,95	W.	
	П			20	19,93	-	
8				40	19,89		
0	H	2	1	00	19,99	-	
				20	19,98	-	
9				40	19,94	-	
9	1	2	2	00	19,67	-	
	ı			20	19,53	-	
10	п			40	19,99	-	
10	1	2	3	00	20,07	•	
	н			20	20,06	-	
11 1	п			40	20,12	S.	
11 1		-	0	00	19,94	-	
	ı			20	20,11	-	
Mittern. 12	ı			40	20,19	-	
mittern. 12			1	00	20,17	-	
)			20	20,07	-	
13	L			40	20,10	-	
13	ь	1	2	00	20,28	-	
	г			20	20,44		
14	1	,		40	20,36	_	
14	L		3	00	20,42	_	
	1			20	20,67	-	
3= 1	1			40	20,36	-	
15	1	4	4	00	20,61	+	
16	1						
10	1						

¹⁾ Schwaches Nordin 13h - 16h Schwaches Nordlicht und ein leichter Wind Nadel oscillirt stark nach beiden Seiten.

nerkungen.	1833 Mittl.	astr.	Abw		Bemerkunger
	Zei		mit),	
	5 M		20.10		NT 1 1 1 1 .
uhig	18		20,48		Nadel rubig
		40		-	dito
	19		20,56		oscillirt schwack
			20.50		Nadel ruhig
	. 00	-	20.65	-	dito
	20		20.59		oscillirt schwael
			20.55		Nadel ruhig
	01	-	20.55 20.62	-	dito
	21		20.50	40	dito
			20.50		dito
	22		20.12		dito
	22		20.40		dito
	1		20.35		dito
	93		29,41		dito
	20		20,32		dito
		_	20.42		dito
	6. M		20122		aito
			20.42		dito
			20.07		dito
	1		20.02		dito
schwach	1		20.00		dito
uhig	1		19.98		dito
schwach			19.93		dito
r. auf beid. Seit	2		20,01	-	dito
schwach			19,91	-	dito
			19,80		dito
	3	00	19,73	-	oscillirt schwack
uhig			19,63	-	Nadel ruhig
schwach			19,62	4	dito
,	4	00	19,66	-	dito
uhig					
	1		1		

-1-

BAND XXXI.

XLI. F. v. VV rangel's Beobachtungen der stündlichen Variationen der Abweichung zu Sitka, auf der Nordwestküste Amerika's. Aus einem Schreiben des Hrn. Prof. Kupffer an Hrn. A. v. Humboldt.

St. Petersburg, den 22. November 1833.

Endlich habe ich einige magnetische Beobachtungen erhalten, deren Mittheilung Ihnen gewiß Freude machen
wird (die Peking'schen haben sie doch durch Hrn. Prof.
Poggendorff erhalten? 1), nämlich die Wrangelschen aus Sitka, die ich schon seit so langer Zeit erwartete; sie zeigen, wie weit nun schon eine Unternehmung,
zu der Sie zuerst aufgefordert haben, gediehen ist. Ich
habe noch nicht Zeit gehabt, sie sorgfältig mit den correspondirenden Petersburger Beobachtungen zu vergleichen; ich zweisle aber nicht, das sie zu interessanten
Resultaten führen werden.

Aus Nertschinsk, Kolywan und Pecking sind nun auch mehrere Beobachtungsreihen eingetroffen: aus den letzteren scheint hervorzugehen, dass die Nadel, bei ihren unregelmäsigen Bewegungen, in Peking nach Westen gebt, wenn sie hier nach Osten sich bewegt, und umgekehrt. Was die Petersburger Beobachtungen betrifft, so suche ich ihnen dadurch eine größere Vollständigkeit zu geben, das ich auch die Variationen der Neigung von Stunde zu Stunde beobachte, auch die Aenderungen der Intensität sollen beobachtet werden, sobald ich einen schicklichen Apparat dazu habe. — Ich holse dass, seit Gauss sich mit Magnetismus beschäftigt, die Anzahl der mit guten Hülsmitteln versehenen Beob-

¹⁾ Sie werden nächstens mitgetheilt werden.

^{₽.}

achter größer werden wird; dann wird auch das Feld der magnetischen Beobachtungen sich nach allen Seiten hin ausdehnen, und meine Hoffnung, dem Erdmagnetismus eigends gewidmete Observatorien entstehen zu sehen, doch am Ende in Erfüllung gehen.

Ich habe einen Theil des vorigen Sommers in Finnland zugebracht, und auch die Insel Pargas besucht. Die
dortige Kalkformation ist in der That höchst merkwürdig: es scheint in der That, wie Leonbard vom Odenwalder Kalk behauptet hat, eine Eruptionsformation zu
seyn; man glaubt sie eben erst aus den Felsspalten hervorquellen und Gneisstrümmer emporheben zu sehen.
Wenn nicht die Reduction meiner vieljährigen magnetischen Beobachtungen, mit der ich eben beschäftigt bin,
und noch eine andere Arbeit (die Feststellung des russischen Gewichts- und Maassystems, mit der ich, als
Mitglied einer vom Finanzminister ernannten Commission,
beaustragt bin) meine ganze Zeit in Anspruch nähmen,
würde ich gern etwas Mehreres darüber mittheilen, aber
so muss es vor der Hand schon unterbleiben. —

Zu den Beobachtungen auf beifolgender Tafel hat Hr. v. Wrangel noch folgende Bemerkungen hinzugefügt.

Nach den Decemberbeobachtungen zeigte es sich, bei Berichtigung der Uhr, dass sie 6 Minuten vor der mittleren Zeit in Sitka voraus war, also würde für 4" 00' Nachmittags die correspondirende mittlere Zeit in St. Petersburg 2" 56' Vormittag desselben Tages seyn. Wegen des großen Längenunterschiedes von 13 Stunden, sind auch die Beobachtungen in Sitka nicht um 4 Uhr Morgens, sondern um 4 Uhr Nachmittags angesangen worden. Innerhalb der Umzäunung von Neu-Archangelsk, wo das Instrument vor den Eingebornen sicher gewesen wäre, ist der Boden Morast und theilweise Granit, gewährt also ein durchaus unsicheres Fundament, das selbst

durch den Wellenschlag der See in Erschütterung gebracht wird. Ein bedeutend großes Felsstück liegt hier tief in der Erde, und ragt bis 7 Fuss über die Oberläche hervor - und obgleich von den nächsten Wohnangen nur 32 Fuss entsernt, so schien es mir doch der schicklichste Platz für das Instrument, welches ich denn auch auf diesen Felsen aufstellte. Um mich zu überzeugen. ob die Nähe der Wohnungen auf die Richtung der Nadel wirkte, stellte ich an dem nächsten Wohnhause, gerade dem Instrumente gegenüber, eine Eisenplatte von weichem Eisen auf, deren Fläche 16 Quadratfus enthielt, und es fand sich, dass dieselbe keine Wirkung auf die Nadel äußerte. Wenn in der Umgegend Balken gerollt, oder auf der gefrornen Erde Bäume gefällt werden, so oscillirt die Nadel ein wenig; seitdem ich diess bemerkte, wird, einer strengen Verordnung zu Folge, während der zwei Beobachtungstage die größte Ruhe beobachtet, und die Nadel durchaus nicht gestört. Das Instrument steht auf einer Marmorplatte, die auf einem Pfeiler von Ziegelsteinen rubt, welcher gerade auf dem Felsstück gemauert. und ganz isolirt für sich im Häuschen dasteht; beim Ban des Häuschens ist kein Eisen gebraucht worden, ausgenommen (durch ein Missverständnis) einige Nägel im Dache, wodurch allenfalls ein constanter Fehler entstanden seyn kann.

Nach der Decemberbeobachtung habe ich das Instrument vom Pfeiler genommen, um die Marmorplatte darauf zu legen, daher die Januarbeobachtung in keiner Verbindung mit jener steht; bei den folgenden aber ist das Instrument nicht verrückt worden. Während der 2 Mal 24 Stunden habe ich die Fensterladen nicht geöffnet, und das Häuschen durch Wachslichte erleuchtet.

Bei kleinen, regelmäßigen Schwingungen der Nadel habe ich immer die mittlere Richtung aufgeschrieben; wenn aber die Nadel, (wie es immer beim Nordlicht der Fall war) sehr unregelmäßig und stark oscillirte, so

habe ich im Beobachtungsmomente den äußersten Punkt der Schwingung abgelesen und aufgeschrieben, weil es alsdann unmöglich war, eine mittlere Richtung zu bestimmen.

Noch muss ich bemerken, dass eine eiserne Platte von 16 Quadratsussen Obersläche, in einer Entsernung von 15 Fuss vom Instrumente, die Nadel 2½ Striche (ungefähr 9') von ihrer früheren Richtung abzog; bei Nordlichtern dagegen verschwand zuweilen die am Ende der Nadel besestigte Elsenbeinplatte ganz aus dem Gesichtsfelde des Mikroskops: diess nur um anzudeuten, wie stark der Einsluss des Nordlichts auf die Magnetnadel seyn musste.

Unser Horizont ist von SW. durch N. bei NW. von hohen Gebirgen umgeben, daher genaue Beobachtungen über Nordlichter nicht gut angestellt werden können. Die beiden am Horizonte außteigende Schenkel des bogenförmigen Nordlichts schienen hier nach dem Compass NW. zu W. und NO. zu O. zu liegen, so dass die Mitte des Bogens im magnetischen Norden zu liegen kommen würde. Die Wirkung des Nordlichts auf die Nadel schien um so größer zu seyn, je näher dasselbe der Mitte rückte.

Durch ein Versehen begannen die Märzbeobachtungen statt den 20. erst den 21. März am Mittage. Bald darauf wurden sie durch Feuer, das sich vom Ofen aus in die Wand verbreitet hatte, unterbrochen; der Ofen mußte eingerissen, die Beobachtung unterbrochen und die ganze Nacht an der Reparatur gearbeitet werden.

Nach Erman ist die Abweichung in Sitka 28° 19' östlich, die Neigung 75° 43'.

Ich benutze den leeren Platz, um Ihnen noch Beobachtungen über die magnetische Neigung in Helsingfors, der sinnländischen Universität, mitzutheilen, die ich gemeinschastlich mit Hrn. Professor Hällström angestellt habe, mit derselben Bussole von Gambey, die für ihre früher projectirte Reise nach Mittelasien bestimmt war, und welche Sie damals Hrn. Prof. Nordenskiöld für die Helsingforser Universität überließen; sie ist mit vieler Sorgfalt gearbeitet, wie die nachstehenden Beobachtungen es beweisen.

Diese Beobachtungen wurden auf der Esplanade in Helsingfors augestellt. Bei der ersten, von mir angestellten, wurde erst der magnetische Meridian auf die gewöhnliche Weise bestimmt, aber nachher die Neigung der Nadel nicht nur im magnetischen Meridian, sondern auch noch in andern Azimuthen beobachtet. Bei der Beobachtung No. II. wurde die Richtung des magnetischen Meridians gar nicht bestimmt; Hr. Prof. Hällström fing mit einem willkürlichen Azimuth an, und beobachtete in 6 Azimuthen von 30 zu 30 Grad. Hr. Prof. Hällström beobachtete mit der Nadel B, ich mit der Nadel A. (Die Nadel A bat einen Punkt auf ihrer flachen Seite.)

 Nadel A. 17. July 1833, 11 Uhr Morg. Senkrechte Stellung der Nadel.

Azimuth 57° 16 238 46 Mittel 148 1

Nun wurde in folgenden Azimuthen beobachtet:

	I L	1L	III.	IV.
118" 1"	70° 55'	70° 35'	71° 30′	710 52
208 1	80 1	79 43	80 11	80 40
268 1	80 26	80 47	81 20	81 1
328 1	71 21	71 42	72 38	72 15
28 1	80 33	80 53	81 22	81 2
88 1	79 58	79 48	80 11	80 35

Die Spalten I. und II. enthalten die Beobachtungen vor, die Spalten III. und IV. die Beobachtungen nach

Umkehrung der Pole; I. und III. vor, II. und IV. nach Umkehrung der Nadel auf ihren Unterlagen.

Die 8 Beobacht. im magnet. Meridian geben 71° 36',0 Alle Beobachtungen n. d. bekannt. Formel 71 35.

II. Nadel B. Willkührliche Azimuthe.

Azimuthe	is .	Neigungen.					
1	T.	17.	III.	TV.			
00	74° 30	74° 54'	740 18	74° 58'			
30	81 30	81 50	81 10	82 3			
60	89 00	88 45	89 12	88 33			
90	79 50	79 30	79 58	79 15			
120	73 25	73 3	73 30	72 55			
150	71 30	71 11	71 33	70 .56			
180	74 7	73 42	74 12	73 37			
210	81 3	80 44	81 14	80 25			
240	89 29	89 49	89 19	90 00			
270	80 13	80 38	80 0	80 43			
300	73 48	74 13	73 40	74 40			
330	71 58	72 26	71 39	72 18			

Diese Beobachtungen, nach der bekannten Formel 1)

$$\cot^2 i = \frac{2}{n} (\cot^2 i' + \cot^2 i'' + \cot^2 i''' + \dots + \cot^2 i'')$$

berechnet, giebt:

$$i = 71^{\circ} 39' 40", 2.$$

1) S. Annal. Bd. XXIII. S. 466.

P

XLII. Ueber die magnetische Neigung zu Freiberg (N. B. 50° 55', O. L. 31° 0'); von F. Reich.

In der Nähe von Freiberg wurde die Neigung der Magnetnadel zum ersten Male am 30. und 31. Juli 1828 durch Hrn. v. Humboldt bestimmt. Er fand dieselbe in einer Tiefe von 260 Meter unter der Erdobersläche

67° 32',7 mit der ersten, und

67º 37'4 - - zweiten Nadel eines Gam-

bey'schen Inclinatoriums, und an der Obersläche

67° 33',87 mit der ersten, und

67° 32',12 - - zweiten Nadel,

beides auf der Grube Churprinz Friedrich August, etwa ⁷/₈ geographische Meilen nördlich von Freiberg (vergl. diese Annal. Bd. XV S. 326).

Die folgenden Beoachtungen sind ebenfalls mit einem Inclinatorium von Gambey angestellt worden. Jede einzelne ist das Mittel, entweder aus 8, oder aus 4 doppelten Ablesungen im magnetischen Meridiane, je nachdem die Nadel im Instrumente umgelegt, und dann die Beobachtung wiederholt wurde, oder nicht. Einige Male zog ich, nach Kupffer, die verschiedene Intensität, vor und nach dem Umkehren der Pole, in Rechnung, fand aber dabei die Resultate so wenig geändert, dass ich es nicht fortsetzte, um die zeitraubenden Schwingungsbeobachtungen zu ersparen. Eine Zeitlang wurde die Inclination auch aus den Ständen der Nadel in zwei auf einander senkrechten Azimuthen berechnet; doch ergaben sich dabei immer größere Disseren, als bei der Beobachtung im Meridian selbst, und ich führe deshalb die so erhaltenen Resultate nicht besonders auf, im Durchschuitt gaben sie die Inclination um 1 bis 3 Minuten geringer.

Jede einzelne Ablesung ist das Mittel aus den oft nicht unbedeutend verschiedenen Ständen der Nadel, die sie nach wiederholten Hebungen der Axe annimmt. Die erste Beobachtung, welche mit den folgenden nicht in Verbindung steht, wurde im Freien auf einem Steine angestellt, der vor dem nördlichen, $\frac{3}{6}$ geographische Meilen südlich von Freiberg gelegenen Mundloche der Wernerüsche errichtet ist. Es gab am 18. September 1830 Nachmittags Nadel A 67° 21',2; Nadel B 67° 22',4.

Auch wurde in Dresden auf dem Zwingerwall eine Beobachtung in Gemeinschaft mit Herrn Oberinspector Lohrmann angestellt, und am 13. September 1832 Vormittags mit Nadel A 67° 24',50; am 14. September Vormittags mit Nadel B 67° 28',19 gefunden.

Alle übrigen, in folgender Tabelle enthaltenen Beobachtungen, machte ich auf dem tiefen Fürstenstollen nahe bei Freiberg. in der Nachbarschaft des zu den correspoudirenden Declinationsbeobachtungen fest aufgestellten Instrumentes, versteht sich, weit genug davon entfernt, um vor einer gegenseitigen Einwirkung beider Nadeln völlig gesichert zu seyn.

Zeit.	Na- del.	Neigung.	Ane. der Ab- les.	Mitte	l des
1831.					
März 20. M.6h. b.11h.	A. B.	67°27',37 27,87	4.	67°28′,43	-
- 21.A.7 - 10	A. B.	30,75 27,75	4.	- 20,10	
Juni 21.M.6 - 10	A.	25,62	4.		
- 22.A.7 - 9	B. A.	28,00 23,50	4.	67°25′,53	
Sept. 23.M.5 - 9	B. A.	25,00 21,87	4.		
- 24.A.6 - 10	B. B.	27,25 24,10		67°23',96	
	A.	22,62	4.		

			Anz.	_	
Zeit.	Na- del.	Neigung.	der Ab-	Mitte	l des
	uei.		les.	Monats.	Jahres.
1831.					
Nov. 5. M. 5h 6h.	_	67°23',75			67°24',85
- 6.M.1 - 5	A.	24,75			
6 1 6 10	B.	25,00			
- 6.A.6 - 10	B. A.	24,12 26,50		67°24',64	
- 7.M.6 - 10	1.	23,75		07-24,04	
TO MANAGE OF THE	B.	27,62			
- 7.A.6 - 10	B.	21,12			
	A.	25,12			
Dec. 21.M.4 - 11	A.	22,25			
	B.	19,25		CEODII CO	
- 22.A.6 - 11	B_{i}	21,50	_	6 7°21′,6 9	
*****	A.	23,25	4.		
1832. März 18. M. 7 - 11	1	01.02			
Marz 15. M. 7 - 11	B.	24,37 22,62			
- 18.A. 7 - 10	B_{\bullet}	26,87			
201081 0 - 217	A.	28,00			
- 20.M.4 - 6	A.	22,44		67°23',66	
- 21.M.1 - 6	A.	21,25	4.		
	B.	24,12			
- 21.A. 6 - 12	B.	23,12			
35 . 5350 . 6	A.	20,18	_		
Mai 5.M.0 - 6	A. B.	24,93			67°22',40
- 5. A. 7 - 10	B	20,68 $23,81$			
0,11,1 - 10	A.	25,00			
- 6.M.6 - 10	A.	21,05		67°22',56	
	B.	25,68	8.		
- 6. A.7 - 10	<i>B.</i>	21,60			
	A.	17,75	-	100	
Juni 21. A.6 - 12	A.	20,80	0		
. 00 A C 10	B. B.	22,00		67°21',59	
- 22. A.6 - 12	A.	21,31 $22,25$	0,	-	
Dec. 21.M.5 - 6	A	19,67	_	1	
Lice. Zi.ni.o - U	424	10,07	40		

Zejt.	Na- del.	Neigung.	Anz. der Ab- les.	Mittel de	s hres.
1832. Dec. 22.M.0b 5b 22.A. 7 - 10 1833.	A. B. B. A.	67°22',31 21,12 23,00 22,25	8. 8.	67°21′,80	
Marz 20. M.5 - 6 - 21. A.7 - 11 Juni 22. A.7 - 12	A. A. B. A. B.	23,75 22,75 18,94 17,50 22,63	8. 8. 4.	67°21′,81	00174
Sept. 23.M.5 - 7 - 24. A.6 - 12 Dec. 21.M.5 - 6	A. A. B. A.	17,75 21,25 20,37 17,50	4 8 8	67°19',79	20',14
- 22. A. 6 - 10	A. B.	20,75 18,50	8.	67°18',92	

Nimmt man für ein ganzes Jahr das Mittel nicht aus den monatlichen Mitteln, wie oben geschah, sondern aus allen einzelnen Beobachtungen, so erhält man:

	für Nadel A.	für Nadel B.	für beide Nadeln.
1831	67°24′,99	67°24',60	67°24′,80.
1832	67°22′,52	67°22′,75	67°22',65.
1833	67°20′,18	67°20',11	67°20',15.

Die erste Art der Herleitung des jährlichen Mittels ist aber wohl die richtigere. In jedem Falle ergiebt sich deutlich die Abnahme der Inclination zu Freiberg, und mit großer Sicherheit auch schon, dass die Größe dieser Abnahme in den beiden letzten Jahren etwas über zwei Minuten betragen habe.

Ob, abgesehen von dieser Abnahme, die Neigung nach den Jahreszeiten variire, darüber geben die Beobachtungen noch keine bestimmte Autwort; indessen scheint es, als ob die Neigung im Frühjahr etwas größer sey,

Nimmt man das Mittel aus denjenigen 22 Morgenbeobachtungen, die eben so vielen, an demselben oder dem folgenden Tage angestellten Abendbeobachtungen entsprechen, so erhält man:

des Morgens 67°24',06 des Abends 67°23',95,

also eine sehr kleine, die Beobachtungsschler kaum oder aicht übersteigende Differenz, wovon die Ursache in dem un großen Theile des Tages zu suchen ist, welchen beconders die Morgenbeobachtungen umfasten, indem sie heils schon um Mitternacht begannen, theils erst um Mittag endigen.

XLIII. Zurückführung der von Hrn. Faraday entdeckten magneto-elektrischen Vertheilung auf ein allgemeines Gesetz; von Hrn. VV illiam Ritchie.

Vom Hrn. Verfasser in einem besondern Abzug aus dem Phil. Magas. Ser. 111. Vol. IV. mitgetheilt.)

Diess Gesetz gründet sich auf den allgemeinen Satz, lass Wirkung und Gegenwirkung gleich sind. Wenn sonach die Volta'sche Elektricität unter gewissen Umtänden Magnetismus erregt, so wird der Magnetismus mter gleichen Umständen auf den Leiter zurückwirken, und in ihm Volta'sche Elektricität erregen. Statt das Gesetz der magneto-elektrischen Vertheilung aufzustellen und dann durch den Versuch zu erweisen, wird es lehreicher seyn, auf dem Wege der Induction zu ihm zu relangen.

1. Nähert man einem Volta'schen Leiter rechtwinkich gegen seine Richtung und schnell ein Stück weichen Eisens NS, so wird dasselbe zu einem Magnet, dessen



Polarität von der Richtung des Voltaschen Stroms abhängt. Entfernt man die Batterie ZC, bringt die Enden des mit der Zink- und Kupferplatte verbundenen Drahts in metallischen Con-

tact, und verwandelt das weiche Eisen mittelst eines gewöhnlichen Huseisenmagnets wiederum in einen Magnet, so wird in dem Draht derselbe Volta'sche Zustand erregt, den er bei Verknüpfung mit der Batterie hatte.

Ist ein temporärer Magnet nichts weiter als weiches Eisen, in welchem die ihm angehörige Elektricität in einer besondern Richtung geordnet ist, so leuchtet ein, dass die Bewegung der Atome des elektrischen Fluidums in entgegengesetzter Richtung stattfinden wird, wenn das Eisen aufhört ein Magnet zu seyn, oder in seinen natürlichen Zustand zurückkehrt. Dem zusolge wird die dann in dem Leiter erregte Volta'sche Vertheilung, wie es Hr. Faraday gezeigt hat, entgegengesetzte Richtung haben.

2. Wenn zwei Leiter, in denen beiden durch eine Volta'sche Kette Elektricität in gleicher Richtung erregt worden ist, parallel neben einander aufgestellt sind, so werden sie sich gegenseitig anziehen. Entfernt man also eine der Batterien, verknüpft, wie im ersten Versuch, die Enden des mit ihr verbunden gewesenen Drahts, und ahmt nun eine Anziehung nach, indem man diesen Draht rasch und in paralleler Lage dem andern nähert, so wird in dem geschlossenen Draht derselbe elektrische Zustand erregt, den er besafs, als er mit der Batterie verbunden war. Werden in den Leitern, während sie mit den Batterien verbunden sind, die Elektricitäten in entgegengesetzter Richtung erregt, so stofsen sie einander ab. Folglich, wenn man eine der Batterien fortnimmt, die Enden ihres Drahts wie zuvor verknüpft. und dann Abstofsung nachahmt, indem man die Drähte trom in derselben Richtung erregt, wie wenn der eine braht noch mit der Batterie verbunden gewesen wäre.

- 3. Läst man einen Volta'schen Conductor, wie in Irn. Faraday's erstem Versuch über Rotation, um den tol eines Magneten rotiren, nimmt dann die Batterie ort und bringt die Enden des Conductors in metallichen Contact, so wird derselbe elektrische Zustand in em geschlossenen Bogen erregt, wenn man ihn durch ine mechanische Krast schnell um den Pol des Magnean rotiren lässt.
- 4. Bringen wir irgend eine der in den Werken ber Elektromagnetismus beschriebenen Rotationen heror, entfernen dann die Batterie, bringen die Enden der Conductoren in metallischem Contact, und setzen durch nechanische Mittel die Rotation fort, so wird in dem Conductor derselbe Zustand erregt, welchen er besafs, is er mit der Batterie verbunden war.

In einem Aufsatz von mir, der am 1. März 1833 in der K. Gesellschaft vorgelesen wurde '), beschrieb ich nerst die Methode, ein weiches Eisen oder einen Elektomagneten, sey er nun gerade oder von Hufeisenform, nurch die Wirkung der Erde oder eines Hufeisenmagneten rasch um seine Axe zu drehen, und zwar mittelst weimaliger Umkehrung seiner Pole bei jedem Umlaufe. Ileraus folgt gemäß dem allgemeinen Gesetz, daß wenn das weiche Eisen durch eine mechanische Kraft um Rotiren bringt, in dem Conductor derselbe elektische Zustand erregt wird, den er bei Verbindung mit er Batterie besaß.

Diese Thatsachen waren bekannt, und die Versuche Mentlich gezeigt, Monate lang bevor der große rotiende Elektromagnet in den "Adelaide Rooms" geleigt wurde. Das allgemeine Gesetz, zu welchem sie gelihrt baben, kann so ausgedrückt werden: "Wenn ein 1) Wird nächstens mitgetheilt werden.

Draht, welcher Voltasche Elektricität leitet, durch seine Einwickung auf Magnete oder Leiter gewisse Bewegungen, als Anziehungen, Abstossungen oder Rotationen, erzeugt, und wenn man die Batterie sortnimmt, die Enden der Drähte in metallische Berührung setzt, und die selben 1) Bewegungen durch mechanische Mittel hervorbringt, so wird in dem Conductor derselbe elektrische Zustand erregt, den er besass, als er mit der Batterie verbunden war."

XLIV. Ueber die continuirliche Rotation eines geschlossenen Volta'schen Bogens durch einen undern geschlossenen Bogen; von Hrn. VVilliam Ritchie.

(Vom Verfasser in einem besondern Auszug aus dem Phil Magae. Ser. Ill. Vol. 1V. p. 13 mitgetheilt.)

IIr. Ampère hat bewiesen, dass wenn auf einen geschlossenen Bogen (einen in sich selbst zurücklausenden Leiter der Volta'schen Elektricität) ein anderer geschlossener Bogen wirkt, es eine bestimmte Lage giebt in welcher ein stabiles Gleichgewicht stattfindet. Daher die Unmöglichkeit, durch die wechselseitige Anziehung zweier geschlossenen Volta'schen Bogen eine continuirliche Rotation zu erzeugen. Daher auch die Unmöglichkeit einer continuirlichen Rotation durch die gegenseitige Einwirkung zweier permanenten Magnete. Indes, wiewohl eine continuirliche Rotation nicht durch die Wirkung geschlossener Bogen erzeugt werden kann, wenn der Volta'sche Einstus beständig in Einer Richtung aus-

1) Wir wagen nicht, ein bestimmtes Urtheil über dieses Gesets auszusprechen, wollen es vielmehr den Experimentatoren anheimstellen, ob es nicht in diesem Gesetze, wie in seinen einzelnen Anwendungen, immer die umgehehrten statt dieselben Bewegungen heißen mülste.

P.

etht wird, so ist es mir doch gelungen, eine solche otation durch Umkehrung der Richtung des Volta'schen Linflusses hervorzubringen.

Die Beschreibung der Methode wird am leichtesten nit Hülfe der beigefügten Figur verstanden werden.

Es sey AB der Durchschnitt einer runden Scheibe von Holz, verschen mit einer Rinne von einem Zoll im innern Durchmesser und einem halben Zoll in der Breite, bestimmt zur Aufnahme von

Quecksilber. Die Rinne ist durch zwei diametral einander gegenüber besestigte Holzstücke in zwei Zellen getheilt. Diese Zellen werden durch Drähte mit den Platten einer einfachen Volta'schen Batterie verbunden. Ein Glasstab, verschen oben mit einer Vertiefung C, ist in der Mitte der Holzscheibe errichtet. Ein feiner, mit Seide übersponnener Kupferdraht ist zu einem rectangulären Gewinde oder geschlossenen Bogen gestaltet, wie es die Figur zeigt, und seine Enden a b tauchen in das in den Zellen enthaltene Ouecksilber. In dem untern borizontalen Arm des Rectangels müssen die Drähte von einander gebogen seyn, damit eine Oelfnung zum Hindurchlassen des Glasstabes gebildet werde, und demgemäß der Rectangel perpendikulär bangen könne. Einen ahnlichen rectangulären geschlossenen Leiter muß man sich verbunden denken mit den Polen einer andern Batterie.

Wenn der letztere Leiter über dem in der Figur
ihgebildeten angebracht wird, doch nicht parallel mit
ihm, wie im Fall des stabilen Gleichgewichts, so wird
der bewegliche Leiter sich drehen, bis er diese Lage erreicht hat. Allein so wie der bewegliche Leiter in
Drehung versetzt ist, überschreitet er diese Lage und in
dem Moment geben die Drahtenden ab über die beiden Wände der Zellen, wodurch dann die Richtung des
Volta'schen Stroms umgekehrt, und der bewegliche Lei-

ter zur Durchlaufung eines zweiten Halbkreises gezwungen wird; hier kehrt sich aber wiederum die Richtung des Stroms um, und so entsteht eine continuirliche Rotation. Durch Anwendung eines Magneten statt des geschlossenen Leiters läfst sich eine noch kräftigere und schnellere Rotation erzeugen. Stellt man die Abtheilungen der Zellen in den magnetischen Meridian, so kann man den geschlossenen Bogen durch die Wirkung der Erde rotiren lassen.

Dieser Versuch wird, irre ich nicht, eine interessante Erläuterung von der gegenseitigen Wirkung Volta'scher Couductoren liefern, so wie auch von der schlagenden Analogie zwischen einem permanenten Magneten und einem geschlossenen Bogen, welcher Volta'sche Elektricität leitet.

XLV. Bisher unbeachtete Eigenschaft der Elektromagnete.

Bei der temporären Magnetisirung des Eisens durch einen elektrischen Strom — sagt in dem Phil. Magaz. Ser. 3. Vol. 3. p. 19 ein Ungenannter, derselbe, von dem bereits in dies. Annal. Bd. XXVII. S. 391 eine Magneto-Elektrisirmaschine beschrieben ward - giebt es einen Umstand, der bisher übersehen worden ist, durch Hrn. Faraday's Entdeckung aber völlig erklärt wird, nämlich der: Warum das Gewicht, welches ein Elektromagnet trägt, bei Umkehrung des elektrischen Stroms nicht abfalle. Der Grund hiervon, setzt er hinzu, liegt darin, dass der Elektromagnet im Moment der Umkehrung des Stroms, und nur in diesem Moment, ein bedeutend größeres Gewicht trägt, als bei fortdauernder Wirkung des Stroms. So z. B. zieht ein solcher Magnet in dem erwähnten Moment aus der Entfernung von einem halben Zoll eine Eisenmasse empor, welche er bei ungestörter Fortdauer des Stroms aus derselben Entfernung nicht in die Höhe zieht, oder in der Entsernung von einem Viertelzoll, bei Zwischenlegung eines Hölzchens von dieser Dicke, nicht zu tragen vermag.

1834. ANNALEN .Vo. 14. DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI.

XLVI. Ueber die Erkennung einiger organischen Säuren;

con Heinrich Rose.

Die wichtigsten nicht flüchtigen organischen Säuren, die Weinsteinsäure, die Traubensäure, die Citronensäure und die Aepfelsäure kann man in ihrem freien Zustande in den kleinsten Quantitäten durch ihr Verhalten gegen Kalkwasser auf das Bestimmteste unterscheiden. Man löst sie in möglichst wenig Wasser auf, und setzt zu der Auflösung klares Kalkwasser im Ucberschufs, so daß geröthetes Lackmuspapier dadurch gebläut wird.

Die Weinsteinsäure und die Traubensäure geben auf diese Weise in der Kälte einen Niederschlag. Der, welcher durch Weinsteinsäure entsteht, löst sich in einer geringen Menge einer Auflösung von Salmiak vollständig auf, der durch Traubensäure entstandene hingegen ist darin beinahe unlöslich; es gehört wenigstens eine sehr bedeutende Menge der Salmiackauflösung dazu, um einen Theil des Niederschlags aufzulösen. — Eben so gut kann man die Auflösung beider Säuren durch ihr Verhalten gegen eine Gypsauflösung unterscheiden, in welcher bekanntlich die Auflösung der Traubensäure nach einiger Zeit einen Niederschlag von traubensaurer Kalkerde hervorbringt, während die Auflösung der Weinsteinsäure nicht durch dieselbe getrübt wird.

Die Auftösung der Citronensäure giebt mit Kalkwasser keinen Niederschlag in der Kälte; bei sehr coucentrirten Auflösungen geschieht dadurch manchmal eine sehr geringe Trübung. Wird indessen das Kalkwasser mit der Citronensäure gekocht, so trübt sich das Ganze stark, und setzt einen bedeutenden Niederschlag ab. Hat man eine geringe Menge einer sehr verdünnten Auflösung der Citronensäure mit Kalkwasser vermischt, so entsteht durch's Kochen ein Niederschlag, der durch's Erkalten der Flüssigkeit wieder verschwindet.

Die Auflösung der Aepfelsäure bringt mit Kalkwasser weder in der Kälte noch durch's Kochen einen Niederschlag hervor.

Zu diesen Versuchen muß ein Kalkwasser angewandt werden, das möglichst mit Kalkerde gesättigt ist; denn mit einem schwächern Kalkwasser gelingen die Versuche nur unvollkommen.

Man kann auf diese Weise so geringe Mengen dieser Säuren von einander unterscheiden, dass man sie zu keinen andern Versuchen gebrauchen könnte, wenigstens bei der Traubensäure und Weinsteinsäure solche Quantitäten, dass man dieselben nicht durch Hinzufügung einer geringen Menge von Kaliauslösung zur Erzengung der schwerlöslichen sauren Kalisalze anwenden könnte.

XLVII. Ueber ein allgemeines Gesetz in der Zusammensetzung der brenzlichen Säuren.

Am 6. Jan. d. J. hat Hr. Pelouze solgende Note in der Pariser Academie vorgelesen.

Oftmals wiederholte Versuche und Analysen haben mich auf die Entdeckung eines allgemeinen Gesetzes geführt, welches ich mit desto größerer Zuversicht ausspreche, als es nicht bloß auf die von mir gefundenen Thatsachen gegründet ist, sondern hauptsächlich auf die Analysen, die von mehren Chemikern Frankreichs und des Auslandes bekannt gemacht worden sind.

Diess Gesetz lautet so: Jede brenzliche Säure, plus einer gewissen Quantität Wasser und Kohlensäure oder bloss eines dieser beiden Körper, stellt immer die Zusammensetzung der Säure vor, aus welcher sie entstanden ist.

Verstüchtigt sich die brenzliche Säure bei einer nicht sehr hohen Temperatur, so geschieht die Verbrennung, während welcher sie gebildet wird, ohne Ausscheidung der geringsten Spur von Kohle oder empyreumatischen Gasen. Das Wasser ist rein, das Kohlensäure-Gas ganz von Kali verschluckbar, und die Menge der gebildeten brenzlichen Säure so, wie sie von der Rechnung angezeigt wird.

So verwandelt sich die Gallusäure (Annalen, XXIX S. 180), wenn man sie einer Temperatur von 250° C. aussetzt, in Wasser, Kohlensäure und eine neue Säure, welche ich Metagallussäure nenne; diese letztere Säure giebt bei 250° Kohlensäure und Pyrogallussäure, beide rein.

Die Mekonsäure verwandelt sich, nach Robiquet's Versuchen, durch die Wirkung des siedenden Wassers oder bei einer Temperatur von 210° C., in reine Kohlensäure und in Metamekonsäure, und diese letztere giebt ihrerseits bei 250° C. unter neuer Kohlensäure-Entwicklung eine dritte Säure, die Pyromekonsäure. (Vergl. Liebig's Untersuchung in dies. Bd. d. Ann. S. 168.)

Ist die brenzliche Säure schwerslüchtig, so sind das Wasser und die Kohlensäure, welche ihre Bildung begleiten, geschwängert mit empyreumatischen Oelen; allein diese fremdartigen Stoffe müssen als Zersetzungsproducte der brenzlichen Säure selbst betrachtet werden, was daraus hervorgeht, dass ihre Menge desto geringer ist, als man die Hitze mehr mäsigt. So ist, nach Hro. Dumas, das Product der Destillation von Citronensäure zuweilen kaum durch einige Spüren Oel verunreinigt, und es bleibt dabei so gut wie kein Rückstand.

Wenn sich eine Säure, vermöge ihrer Flüchtigkeit, der zur Entstehung eines brenzlichen Körpers geeigneten Hitze entzieht, und man verbindet sie mit einer Base, die sie gehörig sixirt, so tritt sie dadurch in die Klasse der sixen organischen Säuren, und die vorhergehenden Bemerkungen werden anwendbar auf sie, nur bleibt die Kohlensäure, statt zu entweichen, mit dem unorganischen Oxyd verbunden. So verwandelt sich der essigsaure Baryt durch Destillation in kohlensauren Baryt und Essiggeist, der benzoësaure Kalk, nach Hrn. Mitscherlich und Peligot, in kohlensauren Kalk und eine besondere Substanz, welche ersterer mit dem Namen Benzin bezeichnet hat, und durch Destillation der Stearin- und Margarinsäure über Kalk hat Hr. Bussy neue Substanzen entdeckt, deren Bildung und Zusammensetzung sich auf gleiche Weise auslegen lassen. (L'Institut. No. 35. p. 13.)

XLVIII. Bemerkungen über die Relationen zwischen der Zusammensetzung ternärer chemischer Verbindungen.

Wie man gesehen, kündigt Hr. Pelouze in der vorhergehenden Notiz das Gesetz au, daß jede brenzliche Säure, plus einer gewissen Quantität Wasser und Kohlensäure oder bloß eines dieser beiden Körper, immer die Zusammenstellung der Säure gebe, aus welcher sie entstanden ist. Ohne Zweifel dürfen wir erwarten, daß dieser talentvolle Chemiker sich künftig noch näher über das von ihm aufgefundene Gesetz aussprechen werde. Mittlerweile wird die Bemerkung nicht überstüssig seyn, daß dasselbe, in der Allgemeinheit wie bis jetzt aufgestellt, so gut wie kein Gesetz ist; denn, wenn man zwischen dem Wasser und der Kohlensäure kein bestimmtes Verhältniß festsetzt, beschränkt es sich durchaus nicht auf die brenzlichen Säuren, so wenig wie auf die aus Sauerstoff, Wasserstoff und Kohlenstoff bestehenden Säu-

ren überhaupt, sondern erstreckt sich auf alle ternären Verbindungen dieser Elemente, Immer lässt sich der Unterschied in der Zusammensetzung zweier ternären Verbindungen solcher Art durch eine gewisse Anzahl Atome von Wasser und Kohlensäure ausdrücken, und nicht bloß von Wasser und Kohlensäure, soudern auch von Wasser und Kohlenwasserstoff, von Kohlenwasserstoff und Kohlensäure, kurz von irgend einem anderen Pagre binärer Verbindungen der genannten Elemente, sobald diese Verbindungen nur nicht beide dieselben Elemente einschließen. Ja man kann gar statt der zwei binären Verbindungen zwei ternäre nehmen, und so eine ternäre Verbindung im Allgemeinen immer als die Summe dreier anderen ternären Verbindungen darstellen. Am Klarsten übersieht man diess, wenn man den eben genannten Satz algebraisch ausdrückt. Zu dem Ende bezeichne man durch O, H, C die Elemente Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstoff, durch a, b, c, a', b', c', a", b", c", a, β, γ die Anzahl der Atome, die respective von diesen Elementen in den vier zu vergleichenden ternären Verbindungen vorhanden sind, und durch x, y, z respective die Anzahl der Atome der drei ersten dieser Verbindungen, welche einem Atome der vierten Verbindung gleich seyn sollen. Offenbar hat man dann die Gleichung:

$${}_{a}H_{b}C_{c}+\gamma O_{a'}H_{b'}C_{c'}+zO_{a''}H_{b''}C_{c''}=O_{a}H_{\beta}C_{\gamma}(1)$$

aus welcher für die Unbekannten x, y, z, da ihre Zahl eben so groß ist als die der Elemente O, H, C, im Allgemeinen immer bestimmte Werthe hervorgehen 1). Man hat daraus zunächst:

$$\left. \begin{array}{l} ax + a'y + a''z = \alpha \\ bx + b'y + b''z = \beta \\ cx + c'y + c''z = \gamma \end{array} \right\} \dots (11)$$

¹⁾ Auf ähnliche Weise kann man auch eine Gleichung für fünt quaternöre Verhindungen bilden, und für die Goöfficienten von vor derselben bestimmte Ausdrücke herleiten.

und ans diesen Gleichungen wiederum mittelst des bekannten Eliminationsverfahrens:

$$x = \frac{\alpha(b''c' - b'c'') + \beta(a'c'' - a''c') + \gamma(a''b' - a'b'')}{a(b''c' - b'c'') + b(a'c'' - a''c') + c(a''b' - a'b'')}$$

$$y = \frac{\alpha(b''c - bc'') + \beta(ac'' - a''c) + \gamma(a''b - ab'')}{a'(b''c - bc'') + \beta(ac'' - a''c) + \gamma(a'b - ab'')}$$

$$z = \frac{\alpha(b'c - bc') + \beta(ac' - a'c) + \gamma(a'b - ab')}{a''(b'c - bc') + b''(ac' - a'c) + c''(a'b - ab')}$$

Wir wollen uns hier nicht weiter mit diesem allgemeinen Problem befassen 1), sondern nur den Fall betrachten, wo in der Gleichung (1) die Verbindung O_a, H_b, C_c , Wasser, und die Verbindung O_a, H_b, C_c , Wasser, und die Verbindung O_a, H_b, C_c , Kohlensäure bedeuten soll; klar ist, daß dann seyn muß a'=1; b'=2; c'=0; a''=2; b''=0; c''=1. Macht man diese Substitutionen in den Ausdrücken für x, y, z, so reduciren sich dieselben auf folgende:

Indess ist nicht zu übersehen, dass, wenn mehre der Größen a, b, e, a', b', c', a'', b'', c'', α, β, γ, einander gleich sind, auch zwei der Gleichungen (II) identisch werden können, wodurch dann die Aufgabe aushört eine bestimmte zu seyn. Dieser Fall tritt z. B, ein, wenn man berechnen wollte, wie viele Atome VVeinsäure (O₃ H₄ C₄), Ameisensäure (O₃ H₂ C₂) und Citronensäure (O₄ H₄ C₄) einem Atome Bernsteinsäure (O₃ H₄ C₄) gleich wären. Bei dieser Aufgabe ist: b=c=a"=b"=c"=β=γ, ferner a'=α und b'=c'. Dadurch reduciren sich die drei Gleichungen (II) auf die beiden:

$$ax+a'y+bz=a'$$

$$bx+b'y+bz=b$$

woraus man nicht mehr die Unbekannten x, y und z gesondert darstellen, wohl aber zwei derselben durch die dritte ausdrükken kann, z. B. die beiden letzten durch die erste, wie folgt: Hier sind y die Atome Wasser und z die Atome Kohlensäure, welche man zu x Atomen der ternären Verbindung $O_a H_b C_c$ addiren oder von ihnen abziehen muß, damit sie, diese x Atome, einem Atome der Verbindung $O_a H_{\beta} C_{\gamma}$ gleich werden. Wenden wir jetzt diese Ausdrücke auf die ternären Säuren an.

Um die verschiedenen Säuren dieser Art in erwähnter Beziehung mit einander zu vergleichen, ist es am zweckmäßigsten, sie sämmtlich mit einer einzigen, übrigens willkührlich gewählten Säure zu vergleichen. Wir wählen dazu hier die Essigsäure ($O_3H_6C_4$) und geben in folgender Tafel die Resultate einiger solcher Vergleiche. Der Kürze halber sind darin Wasser und Kohlensäure durch W und K bezeichnet; die Zahlen sind die nach den obigen Formeln gefundenen Werthe von x, y, z, jedoch, zur Fortschaffung der Brüche, multiplicirt mit den bei der Essigsäure stehenden Zahlen.

```
4 Ameisensäure (O_3H_2, C_2) — 1 W— 4 K= 1 Essigsäur. 4 Citronensäure (O_4H_4, C_4) + 1 W— 4 K= 3 — 2 Gallussäure (O_6H_8, C_7) + 1 W— 2 K= 3 — 2 Pyrogallussäur. (O_3H_6, C_6) + 3 W = 3 — 2 Milchsäure (O_4H_8, C_6) + 1 W = 3 — 1 Phocensäure (O_3H_{14}C_{10}) + 2 W+ 2 K= 3 — 8 Weinsäure (O_5H_4, C_4) — 1 W—12 K= 5 — 8 Bernsteinsäure (O_3H_4, C_4) + 5 W— 4 K= 7 — 8 Brenzweinsäur. (O_4H_6, C_4) — 3 W— 4 K= 7 — 4 Brenzschleims. (O_6H_4, C_9) + 13 W— 8 K= 7 — 8 Brenzcitronens. (O_3H_4, C_5) + 11 W— 4 K= 9 — 8 Schleimsäure (O_8H_{10}C_6) — 13 W—12 K= 9 —
```

y=-(x+1) and $z=\frac{5}{2}-\frac{1}{2}x$.

Setat man z. B. x=1, so wird y=-2 und z=1; setat man x=2, so wird y=-3 und $z=\frac{1}{2}$. Es sind also unzählige Verhältnisse von Weinsäure, Ameisensäure und Gitronensäure möglich, welche in der Zusammensetzung einem Atom Bernsteinsäure gleich kommen.

8 Mekonsäure	(0,	II_{+}	C_{τ})+11	W-20	K=9	Essign
4 Metamekons.	(0,	,11 ₈	C)+11	W-12	K=9	-
4 Buttersäure	(O3	11,	C)+7	W+ 4	K=9	_
4 Chinasăure	(0,	H_{11}	C_1	s)+ 9	W	=15	-
4 Capronsäure	(O.	H_{11}	, C,	2)+ 9	W+12	K=15	-
4 Benzoësäure	(Os	H_1	C	4)+25	W+ 4	K=15	-
8 Kamphersäure	(0,	II_1	$_{\mathbf{b}}C_{1}$	u)+ 5	W+12	K=23	-
8 Kaprinsäure	$(O_s$	H_2	$_{\rm B}C_{_{\rm A}}$	8)+29	W+44	K=47	-

Aus dieser Tafel ergeben sich leicht ähnliche Beziebungen zwischen je zwei oder mehren der in ihr aufgeführten Säuren 1). Wir wollen nur einige der merkwürdigsten daraás hervorheben:

1) Hier beiläufig noch eine Bemerkung. Man könnte vielleicht im ersten Augenblick meinen, jedes beliebige Verhältnifs von Saueratoff, Wasserstoff und Kohlenstoff lasse sich durch ein gewisses Verhältnifs von Wasser und Kohlensäure ausdrücken. Dals dem aber nicht so sey, davon überzeugt man sich leicht mittelst der Gleichung:

$$\rho O H_2 + q O_2 C = O_\alpha H_\beta C_q$$

worin p und q die Ausahl der Atome VVasser und Kohlensäure, und a, \(\beta\), \(\gamma\) die aus ihrer Addition hervorgehende Anzahl von Sauerstoff -, VVasserstoff - und Kohlenstoffatomen bezeichnen. Diese Gleichung liefert die folgenden drei:

$$p+2q=\alpha$$
; $2p=\beta$; $q=\gamma$.

ans denen ersichtlich, dass p und q willkührlich gewählt werden können, und, wenn diess geschehen ist, die Werthe von a_i β , γ bestimmt sind, dass sich aber umgekehrt α , β , γ nicht alle drei willkührlich wählen lassen, weil zwei dieser Größen sehon die Werthe von p und q setsetzen. Sollen a, β , γ durch die Summe oder Differenz einer gewissen Anzahl Atome von Wasser und Kohlensäure vorstellbar seyn, so müssen sie, wie es die Elimination von p und q aus den drei letzten Gleichungen ergiebt, der Bedingung $2\alpha - \beta - 4\gamma = 0$ Genüge leisten (woris das Vorzeichen von p und q das von a, β , γ bedingt). Nur diese Relation zwischen den drei Elementen kann aus einer Addition oder Subtraction von Wasser und Kohlensäure entspringen; und sie ergiebt sich auch immer aus einer ternären Disserenz $xO_aH_bC_c - O_a/H_bC_c'$, wenn:

$$x = \frac{(2a' - b' - 4c')}{(2a - b - 4c)}.$$

9	Ameisenshure	1	Cilnonanakana	. 1	**7	. 0 1	12
65	Ameisenshure	=1	Cilronensaure	-1-1	- 77		

Man sieht, die Atomenmengen von Wasser und Kollensäure, die der einen Säure hinzuzufügen sind, damit sie in ihrer Zusammensetzung der andern gleich werde, stehen immer in dem Verhältnis 1:2.

Zieht man auch die Benzoësäure mit in den Vergleich, so erhält man:

- 5 Citronensaure = 1 Benzoësaure + 5 W + 6 K
- 6 Weinsäure =1 Benzoesäure + 7 W +10 K
- 15 Ameisensäure = 1 Benzoësäure + 10 W + 16 K
- 30 Bernsteinsäure = 7 Benzoësäure + 25 W + 22 K

Hier zeigt sich zwischen W und K nicht das Verhältniss 1:2; nimmt man aber an, der Benzoesaure kämen noch zwei Atome Wasser zu, d. h. es gehörte zu ihrer eigentlichen Zusammensetzung noch ein Atom mehr als sie schon in dem bei 100° C. getrockneten Bleisalz besitzt, so stellt sich das genannte Verhältniss wieder ein, denn man hat:

- 5 Citronensäure = 1 Benzoesäure + 3 W + 6 K
- 6 Weinsäure = 1 Benzoësäure + 5 W + 10 K
- 15 Ameisensäure = 1 Benzoësäure + 8 W + 16 K
- 30 Bernsteinsäure = 7 Benzoësäure +11 W +22 K

Setzt man ferner voraus, die Essigsäure, deren Zusammensetzung in der ersten Tafel als 3O+6H+4C angenommen ist, enthalte noch ein Atom ihr nicht wesentlichen Wassers, so bekommt man, wenn man diefs Atom Wasser von der Säure abzieht und dem ührigen Wasser beizählt, auch die Benzoësäure, nach der eben gemachten Hypothese wiederum als bestehend aus $O_3H_{14}C_{24}$ ansicht, folgenden Vergleich:

8 Weinsäure -6 W -12 K = 5 Essigsäure

4 Ameisensäure — 2 W — 4 K = 1 Essigsäure

8 Bernsteinsäure — 2 W — 4 K = 7 Essigsäure

4 Citronensäure −2 W − 4 K = 3 Essigsäure

4 Benzoësäure +2 W + 4 K =15 Essigsäure also abermals zwischen W und K das Verhältniß 1:2.

Man könnte auf den ersten Blick versucht seyn, in dem vielfältigen Vorkommen des Verhältnisses 1:2 ein neues Naturgesetz zu ahnen, und doch ist es nur eine nothwendige Folge davon, das bei jeder der bisher angesührten Säuren (bei der Ameisen-, Bernstein-, Citronen- und Weinsäure in Wirklichkeit, bei der Benzoë- und Essigsäure nach den eben gemachten Hypothesen) die Zahl der Wasserstossatome denen der Kohlenstossatome gleich ist, und das überdies die Zahl der Wasserstossatome (oder Kohlenstossatome) bei irgend einer dieser Säuren der Zahl der Wasserstossatome (oder Kohlenstossatome) bei einer andern Säure entweder gleich kommt, oder ein Multiplum von ihr ist, d. h. dass

entweder $b=c=\beta=\gamma$ oder $b=c=n\beta=n\gamma$.

In der That macht man diese Substitutionen in der Ausdrücken:

$$\gamma = \frac{(a-2c)\beta - (\alpha-2\gamma)b}{2a-b-4c}$$
; $z = \frac{(2a-b)\gamma - (2\alpha-\beta)}{2a-b-4c}$

oder in den einfacheren:

$$y = \frac{\beta - bx}{2}; z = \gamma - cx$$

so ergiebt sich y:z=1:2.

Der eben genannte Fall, daß $b=c=n\beta=n\gamma$ ist nur ein besonderer von dem, daß $\beta:\gamma=b:c$ wwodurch $\gamma:z=b:2c$ würde. Ein Beispiel hievon ben die Essigsäure und die Capronsäure; bei erstere $\beta:\gamma=6:4$, bei letzterer b:c=18:12, also findet schen beiden das Verlältniß $\beta:\gamma=b:c$ statt. Die menmengen von Wasser und Kohlensäure, welche einen dieser Säuren binzugefügt werden müssen, wandere zu erhalten, werden also in dem Verl

18: 2 × 12 = 18: 24=3:4 stehen, und wirklich findet man auch in der erstern Tafel

15 Essigsäure =4 Capronsäure +9 W +12 K.

Vergleicht man die Butter-, Phocen- und Capronsäure mit der Essigsäure, in der Annahme, dass letzterer die Zusammensetzung $O_2 H_4 G_4$ zukomme, so erhält man:

- 4 Buttersäure −2 W + 4 K = 9 Essigsäure
- 1 Phocensäure −1 W + 2 K = 3 Essigsäure
- 4 Capronsäure 6 W + 12 K = 15 Essigsäure also wiederum zwischen W und K oder vielmehr ihren Coëfficienten y und z das Verhältniss 1:2, aber diessmal negativ. Setzt man das Verhältniss y:z, wie es die beiden ersten der vorigen Ausdrücke liesern = $-\frac{1}{4}$, und macht darin $\gamma = \beta = 2\alpha$, wie es die eben für die Essigsäure gemachte Hypothese verlangt, so wird man sinden, dass die Forderung erfüllt wird, wenn b=2(c-a), d. h. wenn in der mit der Essigsäure verglichenen Säure die Anzahl der Wasserstoffatome doppelt so groß ist als die Differenz zwischen der Anzahl der Kohlenstoffatome und der der Sauerstoffatome. Ein Blick auf die frühere Tafel zeigt, dass diess bei der Butter-, Phocen- und Capronsäure wirklich der Fall ist.

Vergleicht man nun endlich, um das von Hru. Pelouze aufgestellte Gesetz zu prüfen, die brenzlichen Säuren mit denen, aus welchen sie entstehen, so findet sich, daß in dieser Beziehung zwischen beiden nichts vorhanden ist, was sie vor andern Säuren besonders auszeichnete. Die bisber bekannten Analysen führen zu folgenden Gleichungen:

- 3 Citronensaure = 2 Brenzeitronens. + 2 W + 2 K
- 2 Gallussäure = 2 Pyrogallussäure + 2 W + 2 K
- 14 Schleimsäure = 9 Brenzschleims. +52 W +3 K
- 7 Weinsäure = 5 Brenzweins. 1 W +8 K

Möglich indesa, dass Hr. Pelouze neuere Analysen angestellt hat, wodurch die bei der Brenzeitronensäure und Pyrogallussäure, in Folge von Dumas's und seinen eigenen Untersuchungen (Annalen, Bd. XXIX S. 37 und

180), stattsindende Gleichbeit zwischen der Atomenmenge des Wassers und der Kohlensäure auf die übrigen Sauren ausgedehnt würde, was indess, wenn man es auch für die Brenzweinsäure (für welche die Resultate von Gruner in Trommsdorff's Neuem Journ. Bd. 24 St. 2 S. 82, benutzt wurden) zugeben möchte, für die Brenzschleimsäure nicht recht wahrscheinlich scheint, zumal sich auch die eben erwähnte Gleichheit zwischen dem Wasser und der Kohlensäure bei nicht brenzlichen Säuren, z. B. der Phocensäure darbietet.

Wir haben diese Betrachtungen etwas ausführlich entwickelt, weil wir glauben, dass sie geeignet sind zu zeigen, welchen Nutzen der wissenschaftliche Chemiker bei ähnlichen Speculationen, wie die obigen, aus der Kenntnis der Elemente der Algebra ziehen könne. P.

XLIX. Ueber die Zusammensetzung des Asparamids und der Asparaginsäure; von Justus Liebig.

Mit der Abhandlung der HH. Boutron-Charlard und Pelouze, die im XXVIII. Bd. S. 184 dieser Annalen abgedruckt ist, wurde mir von den Verfassern zugleich eine gewisse Menge ausgezeichnet schönes Asparamid und Asparaginsäure zugesandt. Ich bin dadurch bewogen worden, diese beiden Körper einigen analytischen Versuchen zu unterwerfen. Die von mir erhaltenen Resultate stimmten aber weder in dem Atomverhältnifs, noch in der procentischen Zusammensetzung mit den Analysen der HH. Boutron-Charlard und Pelouze überein. Ich schrieb diese Abweichung einer Unreinheit in den von mir analysirten Substanzen zu, obgleich ich keine auslinden konnte, und nachdem ich Hrn. Pelouze mit der

selben bekannt gemacht batte, sandte er mir eine neue Portion von ganz reinem Asparamid und Asparaginsänre.

Erst die vollkommene Uebereinstimmung in der Zusammensetzung der letzteren mit meinen früheren Analysen gab mir die Gewissheit, dass der Unterschied mit
den Analysen der HH. Boutron-Charlard und Pelouze nicht in der ungleichen Reinheit der Substanzen
gelegen habe, sondern dass er in einem Fehler in denAnalysen der Letzteren liege, dessen Ursache mir unbekannt ist. Ich habe folgende Resultate erhalten:

0,6265 Asparamid verloren bei 120° 0,076 Wasser 0,7825 - - - 0,0955 .

Darnach enthalten 100 Theile krystallisirtes Asparamid 12,133 Wasser.

- I. 0,5505 Gr. wasserfreies Asparamid lieferten 0,728 Kohlensäure und 0,308 Wasser
- II. 0,687 - - - 0,916 Kohlensäure und 0,379 Wasser

Diese Analysen geben in 100 Theilen:

1. 11, 36,55 36,8678 Kohlenstoff 21,17 21,2012 Stickstoff 6,21 6,1293 Wasserstoff 36,07 35,8017 Sauerstoff

0,500 Gr. wasserhaltiges Asparamid lieferten ferner 0.585 Kohlensäure und 0,308 Wasser, entsprechend in 100 Theilen:

32,351 Kohlenstoff 18,734 Stickstoff 6,844 Wasserstoff 42,021 Sauerstoff.

Berechnet man nach diesen Zahlen die theoretische Zusammensetzung des Asparamids, so erhält man folgende Atomverhältnisse:

VVa	ssorfreies As	paramid.	Kryst	tallisirtes As	paramid,
Ca	611,492	36,74	Ca	611,492	32,35
N4	354,072	21,27	N ⁴	354,072	18,73
H16	98,836	5,94	H20	124,794	6,60
O6	600,000	36,05	Os	800,000	42,32
	1664,394	100		1890,358	100.

Aus dieser Zusammensetzung des wasserfreien und ki stallisirten Asparamids, deren Analysen sich gegenset controliren, ergiebt sich die Richtigkeit der obigen Ki stallwasser Bestimmung, nach welcher die erhalten 12,133 Proc. Krystallwasser genau 2 At. entsprechen.

Die Asparaginsäure, welche ich der Analyse unt worfen habe, war nicht in dem Grade rein wie das paramid; obgleich blendend weiß und in kleinen pe mutterglänzenden Schuppen krystallisirt, binterließ dennoch, nach dem Verbrennen auf einem Platinble Spuren von Asche, die aber so gering waren, daß auf die Richtigkeit des Atomverhältnisses ihrer Elemen keinen Einfluß haben konnte. Bei 120° verlor sie nich an ihrem Gewichte, und gab beim Verbrennen mit Kopferoxyd ein Gasgemenge von Stickstoff und Kohlesäure in dem Verhältniß 1:8.

 1. 0,251 lieferten 0,329 Kohlensäure und 0,126 Was

 11. 0,3575 - 0,465 - 0,173 - 10. 0,4875 - 0,636 - 0,232 - 0,232 - 0,232

Diess giebt für ihre Zusammensetzung in 100 Th

	I.	11,	111.
Kohlenstoff	36,122	35,946	36,056
Stickstoff	10,421	10,317	10,420
Wasserstoff	5,377	5,377	5,311
Sauerstoff	47,769	48,080	48,213

und für ihre theoretische Zusammensetzung im krystall sirten Zustande:

8	Δt.	Kohlenstoff	=611,492	36,507
2	-	Stickstoff	=177,036	10,509
14		Wasserstoff	= 87,355	5,215
8	-	Sauerstoff	=800,000	47,769
			1675,883	100.

Die krystallisirte Asparaginsäure enthält aber noch seer, was sie bei ihrer Vereinigung mit Salzbasen ebt. Wenn man nach dem von Pelouze und Boun-Chalard aufgefundenen Mischungsgewichte (1462 1451) die Zahlen vergleicht, welche die Analyse der Bleioxyd gebundenen Asparaginsäure geliefert hat, so ebt sich daraus, dass sie im krystallisirten Zustande tome Wasser enthält, und ihre Zusammensetzung im serfreien Zustande wäre solgende:

8	At.	Kohlenstoff	=611,492	42,16
2	-	Stickstoff	=177,036	12,20
10	-	Wasserstoff	= 62,397	4,37
6	-	Sauerstoff	= 600,000	41,27
			1450,925	100.

Wenn man nun zur Zusammensetzung der wassern Asparaginsäure 8C+2N+10H+6O

4. Ammoniak addirt 2N+6H

Thält man 8C+4N+16H+6O

genau die Zusammensetzung des *wasserfreien* Aspads.

Die zwei Atome Wasser, welche diese Verbindung krystallisirten Zustande enthält, gingen demnach bei Eerlegung in Ammoniak und Asparaginsäure in die mmensetzung der letzteren mit über, aber diese Zerang geht vor sich, ohne daß die Elemente des Waszu Hülfe genommen werden müssen.

Daraus geht denn hervor, dass das Asparamid zu Klasse von Amiden nicht gerechnet werden darf, sondern es gehört einer andern an, wo eine wasserfreie Sauerstoffsäure mit Ammoniak zu einem Körper verbunden ist, der mit Ammoniaksalzen keine Achnlichkeit besitzt, obgleich er im krystallisirten Zustande genau die Menge Wasser enthält, welche dem Atomverhältnis des Wassers in den Ammoniaksalzen entspricht, die durch Sauerstoffsäuren gebildet werden; allein dieses Wasser kann durch Wärme daraus entse rntwerden, ohne dass die Verbindung selbst geändert wird. Dieses Verhalten scheint mir die Ausicht von der Natur des Harnstoffs, so wie sie von französischen Chemikern angenommen worden ist, sehr in Frage zu stellen. Dumas betrachtet ibn als ein Amid des Kohlenoxyds; allein er entsteht durch Verbindung von Cyansaure mit Ammoniak 1). Man kann ihn dem Asparamid ganz ähnlich zusammengesetzt betrachten. Als ein Amid des Kohlenoxyds müsste er durch Verbindung des Phosgengases mit Ammoniak hervorgebracht werden, ein Versuch der ganz entscheidend wäre: allein die von John Davy dargestellte Verbindung zerfällt pach ihm mit Wasser sogleich in kohlensaures Ammoniak und Salmiak.

In allen Fällen besitzt der Harnstoff mit dem Asparamid mehr Achnlichkeit als mit den Amiden, so wie sich das letztere mit Wasser verbindet, so sehen wir in den Verbindungen des Harnstoffs mit Säuren dieses Wasser durch Säuren vertreten. Man wird also vorläufig dem Asparamid seinen älteren Namen Asparagin wieder geben müssen.

Ein Zusammenhang oder eine Analogie des Asparagins mit dem Caffein und eine Umwandlung des letzteren in Asparaginsäure und Ammoniak läfst sich mit den Resultaten der angeführten Analysen nicht ferner in Uebereinstimmung bringen.

¹⁾ Der Harnstoff lässt sieh auch als ein wasserhaltiges Cyan-Amid betrachten. Siehe Annal. Bd. XIX S. 491.

ANNALEN No. 15. 1834. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

L. Vierte Reihe von Experimental-Untersuchungen über Elektricität; von Hrn. Michael Faraday.

(Aus einem vom Hrn. Verfasser übersandten besonderen Abzug seiner Abhandlung in den Philosoph. Transact. f. 1833. - Die dritte Reibe findet sieh in diesen Annalen, Bd. XXIX S. 274 und 365, die zweite im Bd. XXV S. 142, und die erste eben daselbat-S. 91. P.)

IX. Ueber ein neues Gesets der Elektricitätsleitung.

380) Im Verfolge einer der Königl. Gesellschaft noch vorzulegenden Untersuchung über elektro-chemische Zersetzungen bin ich auf Wirkungen eines sehr allgemeinen und bisher unbeachteten Gesetzes der Elektricitätsleitung gestossen, welche mich zwar nicht zu den gesuchten Resultaten geführt, dafür aber hinreichend entschädigt haben durch das neue und wichtige Interesse, welches sie einem ausgedehnten Zweige der Elektricitätslehre verleihen.

381) Ich wandte Eis und sonstiges Gefrornes an, theils als Querwände in der zu zersetzenden Substanz, theils als Poldrähte einer voltaschen Batterie, in der Hoffnung, dadurch gewisse Elemente bei ihrem Uebergang verfolgen und auffangen zu können, sah mich aber plötzlich in meiner Untersuchung gehemmt, da ich fand, dass das Eis ein Nichtleiter der Elektricität war; denn sobald eine dunne Schicht von ihm in den Kreis einer sehr kräftigen voltaschen Batterie eingeschaltet wurde, hatte die Durchleitung der Elektricität und jede Zersetzung ein Ende 1).

1) Diese Beobachtung machte schon Erman i. J. 1802 (Gilb. Ann., Bd. XI S. 166), ohne sie indels so zu verallgemeinern, wie es der geehrte Hr. Verfasser des vorliegenden Aufsatzes gethan. - Interessant ware es zu wissen, ob (wie es wahrscheinfich ist)

Poggendorff's Annal. Bd. XXXI.

382) Anfänglich, während des Frostwetters Ausgang Januars 1833, wurden die Versuche mit gemeinem Einangestellt; allein, da die Ergebnisse wegen Unvollkon menheit der Vorrichtungen trügerisch waren, wählte ich die folgende untadelhaftere Form des Experiments.

383) Ich liefs Zinngefässe versertigen, offen an einem Ende, sünf Zoll hoch, fünf Viertelzoll lang und dre bis sünf Achtelzoll breit. In diesen wurden mittelst Korlstücke Platinplatten besestigt, doch so, dass sie nicht dizinngesässe berührten. Zuvor waren an die Platten Kupferdrähte gelöthet, die, wenn es ersorderlich wurde leicht mit einer voltaschen Säule verbunden werden konsten. Dann wurde destillirtes Wasser, das zuvor dre Stunden lang gekocht hatte, in die Gesässe gegossen, undurch ein Gemenge von Salz und Schnee zum Gestriert gebracht, so dass zwischen dem Platin und Zinn reine durchsichtiges und sestes Eis besindlich war. Endlic setzte ich diese Metalle mit den Polen des voltasche Apparats in Verbindung und schloss zugleich einen Gavanometer mit in die Kette ein.

384) Beim ersten Versuch war der 3½ Zoll lang und ½ Zoll breite Platinpol ganz im Wasser oder Einstergetaucht, und da das Gefäßs ½ Zoll in Breite etchielt, betrug die Dicke des die beiden Metalle trennet den Eises im Mittel ½ Zoll, und die Größe seiner Berührungsfläche mit beiden Polen beinahe 14 Quadratzol Noch nach der Gefrierung des Wassers wurde das Gefäße in der Kältemischung erhalten, und der Contact de Zinns und des Platins vollzogen mit den Enden eine gut geladenen voltaschen Batterie, bestehend aus 20 Paren vierzölliger Platten (mit Doppelplatten von Kupfer Nicht die geringste Ablenkung der Galvanometernade stellte sich ein.

385) Das Gefäß wurde nun aus der Kältemischungenommen und am Boden gelinde erwärmt, ohne indel

Wasser, welches künstlich unter dem Gefrierpunkt finnig ti halten worden, noch Elektricität leite. P. die Verbiudung mit der Batterie zu unterbrechen. Das Eis begann zu schmelzen, aber die Nadel bewegte sich nicht sogleich; erst als das Thauen so weit vorgerückt war, dass Theile von dem am Platinpol sitzenden Eise schmolzen, trat Leitung ein; dann aber war sie so stark, dass die Galvanometernadel bleibend fast 70° abgelenkt wurde.

386) Bei einem anderen Versuch war von einem 5 Zoll langen und ⁷/₈ Zoll breiten Platinspatel ein vier Zoll langes Stück in dem Eise befestigt, und letzteres zwischen den beiden Metallen nur ^a/₁₅ Zoll dick. Denuoch isolirte diese Vorrichtung so vollkommen wie die frühere.

387) Es wurde nun etwas Wasser in das Gefäßs auf das Eis gegossen; allein es trat keine Leitung ein, wiewohl offenbar flüssiges Wasser vorhanden war. Dieß hatte seinen Grund darin, daß die kalten Metalle das mit ihnen in Berührung kommende Wasser zum Gefrieren brachten und dadurch den noch flüssigen. Theil desselben isolirten; ein guter Beleg von der Nichtleitungsfähigkeit des Eises, indem er zeigt, wie dünn die Schicht zu seyn braucht, um dem Strom der Batteric den Durchgang zu verwehren. Als auch Theile dieser dünnen Schicht an beiden Metallen schmolzen, trat Leitung ein.

388) Nach Erwärmung des Zinns und Fortnahme des Eisstücks fand sich, daß, weil einer der Korke nachgegeben hatte, das Platin mit einem seiner Ränder fast mit der innern Oberstäche des Zinns in Berührung gekommen war; allein ungeachtet der außerordentlichen Dünnheit des daselbst zwischen den Metallen besindlichen Eises ging keine merkliche Menge von Elektricität hindurch.

389) Diese Versuche wurden mehrmals mit gleichem Erfolge wiederholt. Zuletzt wurde eine Batterie von 15 Trögen oder 150 Paaren vierzölliger Platten stark geladen angewandt; allein auch dann ging keine merkliche Elektricitätsmenge durch die Eishülle.

390) Es schien anfänglich, als wenn zuweilen Ausnahmen von der Regel vorkämen; allein sie ließen sich immer auf störende Ursachen zurückführen. Das Wasser muss jedesmal gut gefroren seyn, wiewohl es nicht nöthig ist, dass das Eis sich von Pol zu Pol erstrecke, vielmehr reicht eine Hülle von ihm um Einen Pol schon hin die Leitung aufzuheben. Wenn indess ein Theil des Wassers flüssig bleibt, ist die unvermeidliche Aussetzung des Apparats an die Lust oder die Annäherung der Hände schon binlänglich, um an der oberen Fläche des Wassers und Eises eine flüssige Schicht hervorzurufen, die sich vom Platin bis zum Zipn erstreckt, und dann tritt Leitung ein. Wenn ferner Korkstücke zur Festhaltung des Platins angewandt werden, und, durch die Eintauchung in das Wasser, inwendig feucht oder naß geworden sind, so ist es nützlich, eine solche Kälte auzuwenden, daß das in ihnen enthaltene Wasser mit gefriere, sonst läuft man Gefahr, dass ihre Berührungstläche mit dem Zing sich während der Handhabung erwärmt, wodurch dann dieser Theil leitend wird, und da das Innere schon zur Leitung bereit steht, der Strom hindurchgeht. Das Wasser muss rein seyn, nicht nur um einfache Resultate zu erhalten, sondern auch um zu verhindern, dass nicht beim Gefrieren eine geringe Menge concentrirter Salzlösung entstehe, welche flüssig bleibt, und indem sie das Eis durchzieht oder in dessen durch Contraction gebildete Risse eindringt, ein dem Eise selbst nicht angehöriges Leitvermögen zeigen kann.

391) Einmal ward ich überrascht zu finden, daß, nachdem viel Eis aufgethaut worden, dennoch die Leitungsfäbigkeit nicht wieder bergestellt war. Ich fand jedoch, daß das Korkstück, welches den Draht hielt, gerade dort, wo er mit dem Platin vereinigt war, so tief in das Eis eintauchte, daß es mit dem Eise selbst das Platin vor dem Contact mit dem Geschmolzenen schützte, längst noch als man diesen Contact hergestellt glaubte.

392) Die Isolation mittelst Eis ist jedoch für eine Elektricität von hoher Intensität nicht wirksam. Als ich ein divergirendes Goldblatt-Elektrometer mit dem am Platin sitzenden Draht berührte, während der Zinnkasten mit der Hand oder mit einem anderen Draht berührt wurde, ward das Elektrometer sogleich entladen (419).

393) Wiewohl eine Elektricität von so schwacher Spannung, dass sie das Elektrometer nicht mehr zum Divergiren bringt, noch, wenn auch in sehr geringen Mengen (419), durch Eis gehen kann, so ist doch die Beziehung des Wassers und Eises zu der Elektricität des voltaschen Apparats nicht weniger ausserordentlich an sich oder weniges wichtig in ihren Folgen.

394) Da es nicht wahrscheinlich schien, das die Leitungsfähigkeit im flüssigen Zustande und der Verlust derselben beim Gefrieren dem Wasser allein angehöre, so suchte ich sogleich diese Eigenschaft in andern Fällen zu ermitteln, und erkannte sie als eine sehr alfgemeine. Zu diesem Zwecke wurden Körper gowählt, welche in gewöhnlicher Temperatur starr und in höherer schmelzbar waren, und eine solche Zusammensetzung hatten, dass aus anderen, von der elektromagnetischen Action hergenommenen Gründen zu folgern stand, sie würden das Wasser ersetzen können. Als Elektricitätsquelle wurde eine voltasche Batterie von zwei Trögen oder zwanzig Paaren vierzölliger Platten (384) gebraucht, und in deren Kreis ein Galvanometer eingeschaltet, um die Gegenwart oder Abwesenheit eines Stromes anzuzeigen.

395) Als ich ein wenig Chlorblei über einer Weingeistlampe auf einem Scherben einer florentiner Flasche
schmolz, und in dasselbe zwei mit den Polen der Batterie verbundene Platindrähte steckte, trat augenblicklich
eine mächtige Wirkung ein, der Galvanometer wurde
aufs Stärkste ergriffen und das Chlorblei rasch zersetzt.
Nach Fortnahme der Lampe erstarrte das Chlorid und

sogleich hörte der Strom mit seinen Wirkungen gänzlich auf, wiewohl die Platindrähte darin eingeschlossen blieben, nicht mehr als ein Sechszehntel-Zoll von einauder entfernt. Bei abermaliger Erwärmung ging der elektrische Strom wieder über, sogleich als die Schmelzung so weit vorgeschritten war, dass flüssige Masse die Pole verband.

396) Als das Chlorid bloss mit Einfügung Eines Drahts geschnolzen und darauf die Flüssigkeit mit dem andern berührt wurde, bildete sich, weil dieser kalt war, an seinem Ende ein Knopf von erstarrter Substanz, und deshalb ging kein Strom über. Nur wenn dieser Draht so heiss ward, dass er mit der flüssigen Masse in Berührung kommen konnte, trat Leitung ein, und zwar eine sehr kräftige.

397) Mit Chlorsilber und chlorsaurem Kali auf gleiche Weise verfahren, wurden dieselben Resultate erbalten.

398) Sobald in diesen Fällen der Strom überging, trat Zersetzung der Substanz ein; doch den elektrochemischen Theil dieser Untersuchung werde ich, mit allgemeineren Ansichten, künftig in einem Aufsatz behandeln 1).

399) Andere Substanzen, welche nicht auf Glas geschmolzen werden konnten, wurden es vor dem Löthrohr auf Platin, welches mit einem Pol der Batterie verbunden war, und dann wurde ein mit dem andern Pol verbundener Draht in dieselben getaucht. Auf diese Weise zeigten auch Chlornatrium, schweselsaures Natron,

1) Schon 1801 wußte H. Davy, dass strockner Salpeter, trocknes Actakali und Actanatron zu Leitern des Galvauismus werden, wenn man sie durch starke Hitze flüssig mache" (Journal of the Hoyal Institution 1802, p. 53, nahm indes nicht das allgemeine Gesetz gewahr, mit dessen Entwicklung ich beschäftigt gewesen bin. Merkwürdig ist, dass er elf Jahre später sagen sollte: Es giebt, außer den VVasser enthaltenden, keine Flüssigkeiten, welche fähig sind das Verbindungsmittel zwischen dem Metall oder den Metallen des voltaschen Apparats abzugeben. Elements of chemical philosophy, p. 169.

eioxyd, ein Gemenge von kohlens. Kali und Natron s. w. genau die bereits beschriebenen Erscheinungen. fissig, leiteten sie und wurden zersetzt; erstarrt, wenn rh noch heifs, isolirten sie den Strom der Batterie, bst wenn vier Tröge angewandt wurden.

400) Zuweilen brachte ich die Substanzen in gebotie Röhren von grünem Glase, und steckte, wenn sie sen, die Platinpole von beiden Seiten hinein. (Siehe 5 Taf. II.) Auch in diesen Fällen wurden im Allneinen die bereits beschriebenen Versuche erhalten, ih war mit dieser Vorrichtung der Vortheil verknüpft, in, während die Substanz leitete und zersetzt wurde, endliche Anordnung der Elemente beobachtet werknunte. So gab Jodkalium oder Jodblei am positie Pol Jod und am negativen Kalium oder Blei. Chlorund Chlorsilber gaben Chlor am positiven und Jod Taller (metals) am negativen Pol. Salpeter und pranures Kali gaben Sauerstoff u. s. w. am positiven, i und selbst Kalium am negativen.

401) Für Substanzen, welche zu ihrem Schmelzen sehr hohe Temperatur ersorderten, wurde solgende richtung getrossen. Mit einem Pol der Batterie wurde Platindraht verbunden und sein Ende zu einem klei-Ringe umgebogen, wie es Berzelius für Löthrohruche vorschreibt. Dann wurde etwas Salz, Glas, oder andere Substanz mittelst des gewöhnlichen Löthrohrs auch zuweilen mittelst des Knallgebläses auf diesem geschmolzen, und wenn der, von dem Ring gehalt, Tropsen durch und durch heiß und slüssig war, dem andern Pole her ein Platindraht mit ihm in ührung gesetzt, woraus dann die Erscheinungen einen.

402) Die folgenden, in chemischer Hinsicht aus verdenen Klassen genommenen Substanzen zeigten sich em Gesetze unterthan. Die Liste ließe sich ohne isel außerordentlich erweitern; ich batte indes nicht Zeit mehr zu thun, als das Gesetz durch eine hinreichende Zahl von Beispielen zu bestätigen.

Zuerst Wasser; dann unter den Oxyden: Kali, Bleioxyd.' Antimonglas, Antimonoxydul, Wismuthoxyd; - von Chloriden: das von Kalium, Natrium, Barium, Strontium, Calcium, Magnesium, Mangan, Zink, Blei und Silber, das Chlorür von Kupfer, Zinn und Antimon; von Jodiden: das von Kalium, Zink, Blei und Quecksilber, nebst Zinnjodür; - Fluorkalium, Cyankalium, Schwefelcyankalium: - unter den Salzen: chlorsaures Kali, salpetersaures Kali, Natron, Baryt, Strontian, Blei, Kupfer - und Silberoxyd, schwefelseures Natron und Blei; schwefelsaures Quecksilberoxydul; phosphorsaures Kali, Natron, Blei- und Kupferoxyd; glasige Phosphorsaure oder saurer phosphorsaurer Kalk; kohlensaures Kali und Natron, einzeln und gemischt; Borax, borsaures Bleioxyd, borsaures Zinnoxyd; einfach und doppelt chromsaures Kali, chromsaures Bleioxyd, essignaures Kali; - unter den Sulphureten: Schwefelantimon, Schwefelkalium, gewöhnliches und durch Wasserstoffgas aus schwefelsaurem Kali reducirtes; - kieselsaures Kali, mineralisches Chamaleon.

403) Höchst interessant ist es bei denjenigen dieser Substanzen, welche erweichen bevor sie fließen, zu beobachten, bei welchem Punkt sie das Leitvermögen erlangen und bis zu welchem Grade dasselbe durch eine volkommene Liquidität erhöht wird. Erhitzt man z. B. borsaures Bleioxyd über der Lampe auf Glas, so wird es so weich als Syrup, allein es leitet nicht; erst wenn man die Hitze mit dem Löthrohr verstärkt und es zu hellem Glühen bringt, wird es leitend. Wenn es vollkommen flüssig geworden ist, leitet es mit ungemeiner Leichtigkeit.

404) Ich will damit nicht läugnen, dass nicht ein Theil der gesteigerten Leitungssäbigkeit in diesen Fällen des Erweichens wahrscheinlich von der Temperatur-Erböhung herrühre (432. 445); allein ich zweise nicht, das

bei weitem der größere Theil von dem Einstuß des zuvor beschriebenen Gesetzes, welches in diesen Fällen allmälig, statt plötzlich, in Wirksamkeit tritt, berzuleiten sey.

405) Folgende Körper erlangen beim Flüssigwerden

kein Leitvermögen:

Schwefel, Phosphor, Jodschwefel, Zinnjodid, Operment, Realgar, Eisessig, Gemenge von Margarin- und Oelsäure, künstlicher Kampher, Koffein, Zucker, Fettwachs, Stearin von Cacao-Oel, Wallrath, Kampher, Naphthalin, Harz, Sandarakharz, Schellack.

406) Zinnchlorid, Arsenchlorür, Arsenchlorür-Hydrat, besitzen, wiewohl sie flüssig sind, kein vom Galvanometer angebbares Leitvermögen, werden auch nicht zersetzt.

407) Einige der obigen Substanzen sind als Ausnahmen des allgemeinen Gesetzes recht merkwürdig; dahin gehören Operment, Realgar, Essigsänre, künstlicher Kampher, Zinnjodid, Zinnchlorid und Arsenchlorür. Ich werde Gelogenheit haben in dem Aufsatz über elektrochemische Zersetzung auf diese Fälle zurückzukommen.

408) Borsäure wurde durch die Flamme eines Knallgebläses (401) der möglich höchsten Temperatur ausgesetzt; allein dennoch wurde sie weder so leitend, daßs der Galvanometer sich bewegte, noch erlitt sie eine sichtbare voltasche Zersetzung. Sie schien ein völlig so schlechter Leiter zu seyn als die Luft. Grünes Bouteillenglas, auf gleiche Weise erhitzt, erlangte kein für den Galvanometer merkliches Leitvermögen. Flintglas, sehr erhitzt, leitete ein wenig und zersetzte sich, beides in stärkerem Grade so wie die Menge des Kalis oder Bleioxyds in diesem Glase vergrößert wurde. Diejenigen Gläser, welche einerseits aus Borsäure und andererseits aus Bleioxyd oder Kali bestehen, zeigen beim Flüssigwerden die Leitungsfähigkeit und die damit verknüpfte Zersetzung sehr gut.

409) Ich war begierig den Hauptversuch auch anzu-

stellen mit Schweselsäure von etwa 1,783 specis. Gewicht, welche diejenige Menge Wasser enthält, mittelst der sie bei 40° F. krystallisirt; allein ich sand es unmöglich, sie so zu erhalten, das ich sicher seyn konnte, das Ganze selbst bei 0° F. zum Erstarren zu bringen. Ein Zehntausendstel Wasser mehr oder weniger als nöthig, würde beim Erkalten des Ganzen Veranlassung seyn, das eine Portion ungestehbarer Flüssigkeit sich absonderte, in den Zwischenräumen der starren Masse eingeschlossen bliebe und die Theilungsebenen beseuchtete, wodurch dann die richtige Beobachtung der von der Erstarrung und späteren Flüssigwerdung bedingten Erscheinungen verhindert seyn würde.

410) Diejenigen Substanzen, welche im slüssigen Zustande leitend werden, werden es im Allgemeinen in sehr hohem Grade. Unter ihnen allen ist beim Wasser die so erlangte Leitungsfähigkeit am schwächsten; bei den verschiedenen Oxyden, Chloriden, Salzen u. s. w. ist sieviel stärker; ich habe nicht Musse gehabt, die Leitungsfähigkeit bei letzteren Substanzen zu messen, doch ist sie sichtlich mehre hundert Male größer als beim Wasser. Die erhöhte Leitungsfähigkeit, welche dem Wasser durch Zusatz von Salzen gegeben wird, scheint in beträchtlichem Grade herzurühren von dem hohen Leitvermögen dieser Substanzen im slüssigen Zustande, welchen Zustandsie hier nicht durch Hitze, sondern durch Lösung im Wasser erhalten haben.

411) Ob die Leitungsfähigkeit dieser flüssigen Körper eine Folge ihrer Zersetzbarkeit sey oder nicht (413), ob Leitung und Zersetzung nothwendig zusammen verknüpft seyen oder nicht, ist für die wahrscheinliche Richtigkeit der vorhergehenden Angabe einerlei.

412) Diese allgemeine Annahme von Leitungsfähigkeit, sobald die Körper aus dem starren in den flüssigen Zustand übergehen, bietet einen neuen und außerordentlichen Charakter dar, dessen Daseyn man, so viel ich weiß, früher nicht vermuthet hat; er scheint innig verknüpft zu seyn mit einigen Eigenschaften und Beziehungen der Körpertheilchen, welche ich nun kürzlich andeuten will.

413) Wie schon erwähnt, waren in fast allen Fällen, wo dieses Gesetz regierte, die untersuchten Substanzen nicht bloß zusammengesetzt, sondern aus solchen Elementen zusammengesetzt, die sich bekanntermaßen zu den entgegengesetzten Polen begeben; sie konnten also durch den elektrischen Strom zersetzt werden. Sobald Leitung stattfand, trat auch Zersetzung ein, und wenn die Zersetzung aufhörte, endete auch die Leitung. Wichtig wurde daher die Frage: Ob nicht die Leitung überall. wo das Gesetz Stich hält, eine Folge sey nicht bloss der Zersetzbarkeit, sondern der wirklichen Zersetzung. Und hieran reiht sich die andere Frage: Ob nicht die Erstarrung bloss dadurch die Leitung vernichtet, dass sie die Theilchen, unter dem Einsluss der Aggregation, an ihrem Orte fesselt, und so die endliche Trennung derselben in der für die Zersetzung erforderlichen Weise verhindert.

414) Andererseits giebt es eine Substanz (und es mag deren noch mehre geben), das Quecksilberjodid, welches sich unter gleichen Umständen wie die übrigen (400) im starren Zustand als isolirend und im flüssigen als leitend erweist, ohne, wie es scheint, im letzteren eine Zersetzung zu erleiden.

415) Wiederum giebt es Substanzen, welche nicht leiten, und doch Elemente enthalten, von denen man glauben sollte, sie würden sich zu den entgegengesetzten Polen begeben, und deshalb zu einer Zersetzung geeignet seyn. Zu diesen gehören Jodschwefel, Zinkjodid, Zinnchlorid, Arsenchlorür, Arsenchlorür-Hydrat, Essigüre, Operment, Realgar, künstlicher Kampher u. s. w., und von diesen könnte man vielleicht annehmen, dass die Zersetzung vom Leitvermögen abhänge, und nicht dieses von jener. Die wahre Beziehung zwischen Leitung und

Zersetzung bei Körpern, die unter dem allgemeinen Gesetz stehen, dessen Feststellung der Gegenstand dieses Aufsatzes ist, kann erst nach einer viel weiter ausgedehnten Reihe von Beobachtungen als ich jetzt zu liefern im Stande bin, genügend ausgemittelt werden.

416) Die Beziehung, welche unter diesem Gesetz zwischen der Elektricitätsleitung und Wärmeleitung besteht, ist sehr merkwürdig und scheint eine natürliche Abhängigkeit zwischen beiden einzuschliefsen. So wie die starre Substanz flüssig wird verliert sie fast ganz das Vermögen der Wärmeleitung, gewinnt aber im hohen Grade das der Elektricitätsleitung; so wie sie aber in den starren Zustand zurückkehrt, bekommt sie die Fähigkeit der Wärmeleitung wieder und verliert die der Elektricitätsleitung. Wenn also diese Eigenschaften auch nicht unvereinbar sind, stehen sie doch im starken Gegensatz da die eine abnimmt, während die andere zunimmt. Wir wollen hoffen, dass wir vielleicht späterhin den physischen Grund dieser sehr ungewöhnlichen Beziehung zwischen den beiden Leitungsfähigkeiten einsehen, Fähigkeiten, welche beide direct mit der Corpuscular-Beschaffenheit der betreffenden Substanzen verknüpft zu seyn scheinen.

417) Die Erlangung der Leitungsfähigkeit und Zersetzbarkeit bei dem Flüssigwerden verspricht neue Gelegenheiten zu sehr leichten Zersetzungen mittelst der voltaschen Säule. So können Körper wie Oxyde, Chloride, Cyanide, Sulfocyanide, Fluoride, gewisse glasige Mischungen u. s. w. unter neuen Umständen der voltaschen Batterie ausgesetzt werden; und in der That ist es mir schon gelungen, mittelst einer Säule von 10 Plattenpaaren, Kochsalz, Chlormagnesium, Borax u. s. w. zu zersetzen, und Natrium, Magnesium, Bor u. s. w. im isolirten Zustande zu erhalten.

X. Vom Leitvermögen überhaupt.

418) Es ist hier nicht meine Absicht, in eine Prüfung aller der mit dem Leitvermögen verknüpften Umstände einzugehen, sondern bloß gewisse Thatsachen und Beobachtungen beizubringen, welche aus neueren Untersuchungen als Zusätze zu dem Stamm unserer Kenntnisse in diesem Zweig der Elektricitätslehre entsprungen sind.

419) Ich war zunächst begierig, mir eine Idee vom Leitungsvermögen des Eises und starrer Salze für eine Elektricität von hoher Spannung (392) zu verschaffen. damit zwischen diesem Vermögen und dem, welches sich bei der Flüssigwerdung einstellt, ein Vergleich gemacht werden könne. Zu dem Ende wurde die große Elektrisirmaschine (290) in Thätigkeit gesetzt, ihr Conductor sowohl mit einem empfindlichen Goldblatt-Elektrometer als auch mit dem in Eis eingeschlossenen Platin verbunden, während der Zinnkasten mit der Ableitung (292) verbunden war. Bei mäßigem Drehen der Maschine öffneten sich sichtlich die Goldblättehen, und, als sehnell gedreht wurde, gingen sie fast zwei Zoll aus einander. Der Zinnkasten war biebei & Zoll breit, und da sich nach dem Versuche zeigte, dass das Platin sehr nahe in der Mitte des Eises befindlich war, so betrug die Dicke des letzteren im Mittel 5 Zoll, und die Größe seiner Berührungssläche mit Zinn und Platin 14 Quadratzoll (384). Dennoch war es unter diesen Umständen nur eben im Stande die geringe Menge Elektricität zu leiten, welche diese Maschine zu liefern vermochte (371), selbst wenn ie eine solche Spannung hatte, dass sie die Goldblättthen um zwei Zoll aus einander trieb; kein Wunder also. dass sie von der Elektricität der Tröge (384) nur ein Unbeträchtliches leiten konnte, da diese, wenn sie auch die der Maschine an Menge unendlich übertraf, doch eine so biedrige Spannung besafs, dass sie am Elektrometer kaum merklich war.

420) Bei einem anderen Versuche war der Zinnka-

sten nur & Zoll breit, und das Platin in dem Eise, wie sich späterhin fand, nicht ganz & Zoll entfernt von einer Seite des Zinngefäses. Als dieses in die Bahn der Maschinen-Elektricität (419) eingeschaltet wurde, konnten die Goldblättehen nicht mehr als um einen halben Zoll geöffnet werden. Die Dünnheit des Eises begünstigte also die Elektricitätsleitung, und ließ dieselbe Quantität, obwohl von geringerer Spannung, in derselben Zeit hindurchgehen.

421) Nun wurde geschmolzenes Jodkalium in die Bahn der Maschinen-Elektricität gebracht. Es wurden zwei ½ Zoll dicke und etwa ½ Quadratzoll auf jeder Seite haltende Stücke angewandt, auf Platinplatten gelegt, von denen eine mit der Maschine und dem Elektrometer (419), die andere mit der Ableitung verbunden war, und nun die beiden Stücke durch einen feinen, in zwei Punkten auf ihnen ruhenden Platindraht verbunden. Durch Dreben der Maschine war es möglich die Goldblättehen um ¾ Zoll zu öffnen.

422) Da das Salz nur in zwei Punkten von dem Platindraht berührt wurde, so geht daraus hervor, daß es ein besserer Leiter ist als das Eis. Da aber die Goldblättehen doch geöffnet wurden, so ist eben so einleuchtend, welche Schwierigkeit die Leitung selbst der geringen, von der Maschine gelieferten Menge von Elektricität durch diesen Körper im starren Zustande erfährt, im Vergleich zu den ungeheuren Quantitäten von schwacher Spannung, welche er im flüssigen Zustand hindurchläßst.

423) Um diese Resultate mit andern, durch die voltasche Batterie gelieserten zu vergleichen, wurde eine solche von 150 vierquadratzölliger Platten stark geladen. Ihre Wirkung war gut, der Schlag aus ihr stark; die Entladung ging von Kupfer zu Kupfer durch eine 70 Zoll dicke Lustschicht, und das zuvor angewandte Goldblatt-Elektrometer konnte beinah um ½ Zoll geöffnet werden.

424) Das angewandte Eisgefäß (420) war ½ Zoll

breit. Die Berührungssläche des Eises mit dem Zinn und Platin betrug nahe 14 Quadratzoll, und entsprach einer Eisplatte von 7 Quadratzoll vollkommener Berührung auf jeder Seite und nur von 4 Z. Dicke. Das Gefäs wurde während des Versuchs in einer Kältemischung gehalten.

425) Die Anordnung in der Bahn des elektrischen Stroms war folgende. Der positive Pol der Batterie war durch einen Draht verbunden mit der Platinplatte in dem Eise; diese Platte stand in Berührung mit dem Eise, das Eis mit der Zinnhülle, diese Hülle durch einen Draht mit einem Stücke Zinnfolie, auf welchem das eine Ende eines gebogenen Drahts (312) ruhte, dessen anderes oder zersetzendes Ende von einem mit Jodkalium-Lösung befeuchteten Papiere getragen ward (316); das Papier lag tlach auf einem Platinspatel, der mit dem negativen Pol der Batterie verbunden war. Alle Theile dieser Vorrichtung zwischen dem Eisgefäß und der zersetzenden Drahtspitze, beide mit eingeschlossen, waren isolirt, damit keine Elektricität durch die letztere gehen möchte, welche nicht auch das erste durchdrungen hätte.

426) Unter diesen Umständen fand sich, dass unter der zersetzenden Platinspitze langsam ein blass brauner Fleck entstand, zum Beweise, dass das Eis ein wenig von der durch die voltasche Batterie bis zu dem vom Elektrometer angezeigten Grad entwickelten Elektricität sortzuleiten vermochte. Es ist aber ganz einleuchtend, dass die Batterie, ungeachtet der von ihr gelieserten ungeheuren Elektricitätsmenge, unter den gegenwärtigen Umständen der Elektrisirmaschine weit nachstand; denn die letztere sandte so viel Elektricität durch das Eis als diess leiten konnte, und die Elektricität besass eine weit größere Intensität, d. b. war im Stande die Goldblättehen um einen halben Zoll und mehr zu össen (419. 420).

427) Der zersetzende Draht und die Jodkalium-Löung wurden nun fortgenommen und durch einen sehr empfindlichen Galvanometer (205) ersetzt; dieser war so astatisch, dass er in etwa 63 Uhrschlägen, von denen 150 eine Minute ausmachten, erst einmal hin und her schwang. Es zeigte sich dieselbe Schwäche des Stroms wie zuvorg die Galvanometernadel ward abgelenkt, allein der Contact musste drei oder vier Mal unterbrochen und wieder hergestellt werden (297) ehe die Wirkung entscheidend hervortrat.

428) Nun entfernte ich den Galvanometer, verband die beiden Platinplatten mit den Enden der Drähte, und brachte die Zunge zwischen dieselben, so dass die ganze Ladung der Batterie, so weit das Eis sie durchließ, durch die Zunge gehen musste. So lange ich auf dem steinernen Fußboden stand fühlte ich einen Schlag u. s. w., als ich mich aber isolirte hatte ich keine Empfindung mehr. Ein Frosch würde, glaube ich, schwerlich, vielleicht gar nicht ergriffen worden seyn.

429) Jetzt wurde das Eis entsernt, und der Versuch mit andern starren Körpern angestellt, die zu dem Ende, statt der Jodkalium-Lüsung, unter das Ende des zersetzenden Drahts gebracht wurden. Z. B. wurde auf den mit dem negativen Pol der Batterie verbundenen Platinspatel ein Stück trocknen Jodkaliums gelegt und auf dasselbe die Spitze des zersetzenden Drahts gesetzt. Der mit dem positiven Pol der Batterie in Verbindung stand. Sehr langsam entstand ein brauner Jodsteck, zum Beweise, dass etwas Elektricität überging, übereinstimmend in dieser Hinsicht mit den bei Anwendung der Elektrisirmaschine (421) erhaltenen Resultaten. Als gleichzeitig mit dem Jodid das Galvanometer eingeschaltet wurde konnte die Wirkung des Stroms nur schwierig an ihm sichtbar gemacht werden.

.430) Ein Stück geschmolzen gewesenen Kochsalzes, in den Kreis gebracht, war hiulänglich die Wirkung des Galvanometers fast gänzlich zu zerstören. Geschmolzen gewesenes Chlorblei that dasselbe. Die Leitungsfähigkeit beider Körper im stüssigen Zustande ist sehr groß (395, 402). 431) Alle diese mit der Elektrisirmaschine, wie mit der voltaschen Batterie erhaltenen Wirkungen stimmen unter sich und mit dem in diesem Aufsatz niedergelegten Gesetz überein, so wie auch mit der, im dritten Theile dieser Untersuchungen aufgestellten Ansicht, dass die Elektricitäten verschiedener Abkunst einerlei seyen.

432) Die Steigerung der Leitungsfähigkeit mancher Substanzen, besonders für Elektricität von hoher Spannung, durch die Wärme ist wohl bekannt. Kürzlich ist mir ein außerordentlicher Fall dieser Art für Elektricität von schwacher Spannung oder die der voltaschen Säule vorgekommen, welcher im directen Widerspruch steht mit dem Lintlus der Wärme auf metallische Körper, wie er von Humphry Davy beschrieben worden ist 1).

433) Die Substanz, welche diese Erscheinung zeigt, ist das Schwefelsilber. Es war bereitet durch Zusammenschwelzen eines Gemenges von gestilltem Silber und sublimirtem Schwefel, Abseilen des Silbers von der Ausenseite der erstarten Masse, durch Pülvern, Zumischen von mehr Schwesel, und abermaliges Schmelzen in einer grünen Glasröhre, unter Abhaltung der äußeren Lust. Nachdem von dem Schweselsilber wiederum das Aeusere abgeseilt worden, wurde es als frei von ungebundenem Silber betrachtet.

434) Als ein ½ Zoll dickes Stück dieses Schweselsilbers zwischen die mit den Polen einer voltaschen Batterie von 20 Paaren vierzölliger Platten verbundenen Platinspatel gebracht, und ein Galvanometer mit in den Kreiseingeschaltet wurde, wich die Nadel ein wenig ab, als Anzeige einer schwachen Leitung. Als ich die Platinpole und das Schweselsilber zusammenpresste, steigerte sich die Leitungssähigkeit so wie das Ganze warm wurde. Als

¹⁾ Phil. Transact. f. 1821, p. 431.

ich unter das zwischen den Polen besindliche Schweselsilber eine Lampe stellte, nahm die Leitung rasch mit
der Hitze zu, und zuletzt sprang die Nadel in eine seste
Stellung über, indem das Schweselsilber wie ein Metall
leitete. Als nach Entsernung der Lampe die Wärme abnahm, kehrten sich die Erscheinungen um; die Nadel sing
erst ein wenig zu vibriren an, verließ dann allmälig ihre
Querrichtung, und nahm zuletzt sehr nahe die Stellung
ein, welchen sie ohne den Durchgang eines Stroms durch
den Galvanometerdraht, eingenommen haben würde.

435) Zuweilen, wenn der Contact des Schwefelsilbers mit den Platinpolen gut, die Batterie frisch geladen, und die Temperatur anfangs nicht zu niedrig war, reichte der elektrische Strom der Batterie für sich hin, das Schwefelsilber in seiner Temperatur zu erhöhen, und dann nahm diefs, ohne Anwendung äufsorer Wärme, gleichzeitig auch an Leitungsfähigkeit zu, bis der erkältende Einfluß der Luft die Wirkungen beschränkte. In solchen Fällen war es meistens nöthig, das Ganze eigends abzukühlen, um die umgekehrte Reihe von Erscheinungen zu erhalten.

436) Zuweilen nahmen auch die Wirkungen von selbst ab, und waren nicht eher zu erneuen, als bis das Schwefelsilber mit einer frischen Fläche auf den positiven Pol gelegt worden war. Diess war die Folge besouderer Resultate einer Zersetzung, auf welche ich in der Abtheilung über elektro-chemische Zersetzung zurückkommen werde, und welche dadurch vermieden wurde, das ich die Enden zweier Platindrähte in die entgegengesetzten Enden einer in einem Glasrohre geschmulzenen Portion Schwefelsilber steckte und dann diese Vorrichtung zwischen die Pole der Batterie brachte.

437) Das heiße Schweschsilber leitete stark genus um, wie ein Metall, helle Funken mit Kohle u. s. v zu geben.

438) Das natürliche Schwefelsilber und das Rothgültigerz zeigen dieselben Erscheinungen. Das natürliche geschmeidige Schwefelsilber bietet genau dieselben Erscheinungen dar wie das künstliche.

439) Es giebt meines Wissens außer Schweselsilber keinen andern Körper, welcher, so lange et heiß ist, hinsichtlich seiner Leitungssähigkeit für Elektricität von niederer Spannung mit den Metallen verglichen werden kann, und, ganz unähnlich ihnen, diese Fähigkeit beim Erkalten verliert, während sie bei den Metallen im Gegentheil zunimmt. Wahrscheinlich würde man jedoch noch mehre dergleichen sinden, wenn man darnach suchte.

440) Magnetkies, Schweselkies, Arsenikkies, Kupferkies, graues künstliches Schwefelkupfer, künstliches Schwefelwismuth, künstliches Schwefelzinn leiten sämmtlich in der Kälte mehr oder weniger den voltaschen Strom. einige geben, gleich den Metallen, Funken, andere eigenen sich nicht zu dieser starken Wirkung. Sie scheinen in der Wärme nicht besser zu leiten als zuvor; allein ich hatte nicht Zeit genug diesen Ponkt näher zu erforschen. Fast alle erhitzten sich bei der Durchleitung des Stroms, und einige zeigten in dieser Hinsicht sehr interessante Erscheinungen. Das Schwefelantimon ist weder heiß noch kalt merklich leitend, gebört aber zu den Substanzen, die geschmolzen leitend werden (402); das Schwefelsilber, und vielleicht noch mancher anderer Körper, wird im starren Zustande zersetzt; allein die Erscheinungen dieser Zersetzung werde ich für die nächste Reihe dieser Untersuchung versparen.

441) Ungeachtet der außerordentlichen Unähnlichkeit des Schweselsilbers mit den Gasen und Dämpsen
kann ich nicht umhin, die Wirkung der Wärme als
gleich auf beide zu betrachten, da sie alle dadurch in
die Klasse der Elektricitätsleiter versetzt werden, jedoch
mit den großen Unterschieden in der Stärke, welche unter den gewöhnlichen Umständen stattsinden. Wenn Gase
erhitzt werden, so gewinnen sie an Leitungsfähigkeit sowohl für gemeine als sur voltasche Elektricität (271),

und wahrscheinlich würde ihr Leitvermögen noch meherhöht werden, wenn man sie zu gleicher Zeit zusammen drückte und verdichtete. Cagniard de la Tour ha gezeigt, dass eine Substanz, nämlich Wasser, im flüss gen Zustande so durch Hitze ausgedehnt, oder im damp förmigen Zustand so verdichtet werden kann, dass das beiden Zustände an einem Punkt zusammenfallen und de Uebergang von dem einen zu dem andern so allmälie geschicht, dass sich keine Gränzlinie seststellen lässt 1 h dass in der That die beiden Zustände in einen einzigen zusammentliefsen, welcher Zustand sich uns mit graduellen Unterschieden, in Bezug auf gewisse Eigenschaften und Beziehungen, zu verschiedenen Zeiten darbietet, und welche Unterschiede unter den gewöhnlichen Umständen so groß sind, daß sie zwei verschiedenen Zuständen gleichkommen.

442) Für jetzt kann ich nur vernutben, dass an dem Punkt, wo der slüssige und gasige Zustand zusammensallen, die Leitungsfähigkeiten in beiden gleich sind, dass sie aber schwächer werden, so wie, durch Entsernung des nöthigen Drucks, die Ausdehnung der Materie in eine lockere Form eintritt; doch wird sich die geringe Leitungsfähigkeit, welche dann noch zurückgeblieben ist, durch Erhitzung wahrscheinlich verstärken lassen.

443) Ich wage es, über die Umstände der Elektricitätsleitung in Körpern folgende Satze aufzustellen, doch nicht ohne Besorgnifs, einige wichtige Punkte überschlagen zu haben.

. 444) Alle Körper, von den Metallen ab bis zu dem Lack und den Gasen, leiten Elektricität in gleicher Weise, allein in verschiedenen Graden.

445) Die Leitungsfähigkeit wird durch Hitze in einigen Körpern erhöht, in andern geschwächt, ohne daß jedoch dabei ein wesentlicher elektrischer Unterschied

¹⁾ Annal. de chim. XXI p. 127, 178.

in den Körpern oder in den von der geleiteten Elektrieität veranlafsten Veränderungen wahrzunchmen ist.

446) Elektricität von schwacher Spannung wird von einer zahlreichen Klasse von Körpern im starren Zustand isolirt, im flüssigen geleitet, und dann werden diese Körper dadurch zersetzt.

447) Es giebt aber auch viele flüssige Körper, welche eine Elektricität von dieser niederen Spannung nicht leiten; einige leiten sie und werden nicht zersetzt; auch ist das Flüssigseyn nicht wesentlich nöthig zur Zersetzung 1).

448) Bis jetzt ist nur Ein Körper 2) entdeckt, welcher, starr, den voltaschen Strom isolirt, stüssig, denselben aber leitet, und dabei nicht zersetzt wird (414).

449) Zwischen den als einfach angesehenen und den als zusammengesetzt bekannten Körpern läßt sich bis jetzt binsichtlich der Elektricitätsleitung kein scharfer Unterschied (eststellen.

II. Ueber die Absorption des Lichts durch furbige Mittel, mit Bezug auf die Undulationstheorie betrachtet von Sir J. W. Herschel.

(Ein Vortrag, gehalten in der physikalischen Section der Versammlung britischer Naturforscher zu Cambridge. — Phil. Mag. Ser. III Vol. III p. 401.)

Die Absorption des Lichts durch farbige Mittel ist ein Zweig der physikalischen Optik, der erst seit einer verhältnifsmäfsig neuen Zeit mit der seiner Wichtigkeit gebührenden Aufmerksamkeit studirt worden ist. Newton's Speculationen über die Farben der natürlichen Kör-

¹⁾ Siehe die nächste Reihe dieser Experimental-Untersuchungen.

²⁾ Möglich ist, dal's dieser Fall bei seineren Versuchen künstig versehwindet.

per, wie sinnreich und zierlich sie auch sind, können beim gegenwärtigen Zustand unserer Kenntuisse schwerlich für mehr als unzeitige Verallgemeinerungen gehall ten werden; und sie haben, wie alle solche Verallgeme nerungen, wenn sie an sich annehmlich sind und durch eine dermalen in letzter Instanz entscheidende Autorit unterstützt werden, die natürliche Folge gehabt, dass si die Wissbegierde erstickten, indem sie sernere Untersur chungen scheinbar überflüssig machten, und die Aufmerk samkeit auf unfruchtbare Wege leiteten. Ich habe jedoch, und, wie ich glaube genügend, in meinem " Essay on Light a gezeigt, dass die Anwendbarkeit der Analogie der Farben dünner Platten auf die der natürlichen Körper sich auf eine verhältnissmässig geringe Zahl von Thatsachen beschränkt, während die Phänomene der Absorption, auf welche ich die große Mehrheit der natürlichen Farben für zurückführbar halte, mir immer ein Zweig sui generis der Photologie zu seyn schien, der auf dem Wege der Induction und unter beständiger Berücksichtigung der Thatsachen, wie die Natur sie darbietet, für sich studirt werden müsse.

Der merkwürdigste Umstand in dieser Klasse von Thatsachen ist die ungleiche Verschluckbarkeit der verschiedenen prismatischen Strahlen und der gänzliche Mangel jeder Regelmäßigkeit des Uebergangs, in dieser Hinsicht, von einem Ende des Spectrums zum andern. Betrachten wir den Gegenstand aus diesem Gesichtspunkt, so verschwindet jede Idee von regelmäßiger Functionalgradation. Das große Continuitätsgesetz scheint sich unserem Blicke zu entziehen, und wir finden uns verwikkelt in schwankende und scheinbar eigensinnige Beziehungen, ganz dem zuwider, was wir in andern Zweigen der Optik antreffen. Vorzüglich aus diesem Grunde ist es vielleicht geschehen, daß die Erscheinungen der Absorption in einigen neueren Speculationen, namentlich in dem von Hru. Whewell in dieser Sitzung abgestatte-

ten Bericht über die Fortschritte und den gegenwärtigen Zustand dieses Gebiets der Physik, als besonders schwer vereinbar mit der Undulationstheorie bezeichnet worden sind. Wiefern ich eben die Erscheinungen richtig bezeichnet habe, wird es immer eine gewisse Schwierigkeit haben, sie unter die Herrschaft irgend einer, auch much so competenten Theorie zu bringen. Wo solche Complicationen und plötzliche Uebergänge an der Spitze einer zahlreichen Klasse von Thatsachen vorhanden sind, dürfen wir nicht erwarten, dass die blosse Nennung cipiger weniger Sätze, gleich kabalistischen Worten, auf einmal alle Knoten lösen und das Ganze klar und verständlich machen werden. Bezeichnen wir die volle Lichtintensität an irgend einem Punkt des theilweis absorbirten Spectrums durch die Ordinate einer Curve, deren Absciese den Ort des Strahls in Bezug auf seine Brechbarleit anzeigt, so ist es aus der ungeheuren Anzahl ihrer Maxima und Minima, aus dem plötzlichen Wachsen und Muligen Verschwinden ihrer Werthe einleuchtend, dass, wenn sie überhaupt auf einen analytischen Ausdruck zurückführbar ist, ihre Gleichung nothwendig von sonderbarer und höchst zusammengesetzter Natur seyn, und eine große Zahl willkührlicher, von der Beziehung des Mediums zum Lichte abhängiger Constanten, so wie transcendente Größen von hoher und sehr verwickelter Ordnung einschließen muß. Wir dürsen es daher nicht dieser oder jener der beiden rivalisirenden Theorien als Fehler anrechnen, wenn wir nicht sogleich einsehen, wie derartige Erscheinungen mit der einen oder andern vereinbar seven, sondern müssen uns bemühen nachzuforschen, ob zunächst in den Erscheinungen, allgemein betrachtet, rgend etwas vorhanden sey, was gesunden dynamischen Principien und den von jenen Theorien als Fundamentalsätzen eingeschlossenen Hypothesen widerstreite.

Vergleichen wir nun die Emissions- und Undulauonstheorie blofs in Bezug auf die allgemeine Thatsache

der Schwächung und endlichen Auslüschung des Licht bei dessen Durchgang durch grobe Mittel, so tinden wi dass, bei der Erklärung der Absorptionserscheinunge die erstere uns auf unsere Unwissenheit, die letztere ur auf unsere Kenntnisse verweist. Versuchen wir die Etinction des Lichts nach der Emissionstheorie zu erkli ren, so haben wir nachzuweisen, wie das Licht als el materieller Körper, von dem wir nicht annehmen du fen, er werde vernichtet, ausgelöscht werden könne. E kann jedoch umgewandelt worden seyn, und so hätte wir das vergleichungsweise stagnirend gewordene Lich unter den Inponderabilien, Wärme, Elektricität u. s. v aufzusuchen. Die wärmende Kraft der Sonnenstrahle giebt der Idee, dass das Licht bei der Absorption Wärme umgewandelt werde, auf den ersten Blick einig Beifälligkeit. Untersuchen wir die Sache aber näher, at finden wir uns auf allen Seiten in Schwierigkeiten von Warum z. B. sind die leuchtendsten Strable nicht auch die wärmendsten, sondern im Gegentheil die Strahlen von verhältnifsmäßig schwacher Lichtstärke der größten Wärmkraft begabt? Diese und andere Fra gen ähnlicher Art haben ibre Beantwortung vielleid auf einer höheren Stufe unserer Kenntnisse zu erw ten: allein vor der Hand ist keine da. Nicht olu Grund ist daher die Frage: "Was wird aus dem Lichts eine Frage, welche die Photologen des vorigen Jahrhu derts so in Bewegung gesetzt zu haben scheint, von de Corpuscularphysikern für eine eben so wichtige als der kele gehalten.

Andererseits ist die Antwort, welche die Unduktionstheorie darbietet, einfach und deutlich. Die Frage «Was wird aus dem Licht? « verliert sich in der allge meineren: » Was wird aus der Bewegung? « — und de Antwort darauf nach dynamischen Principien ist: dass immerwährend dauere. Keine Bewegung wird, streng genommen, vernichtet; allein sie kann zerfällt werden

und die zerfällten Theile können einander entgegen wirken, und, was den Effect betrifft, zerstören. Ein gestofsener Körper, sey er auch noch so elastisch, vibrirt zwar nur eine Zeit lang und kehrt dann scheinbar zu seiner früheren Ruhe zurück. Allein diese scheinbare Ruhe (auch abgesehen von dem Theile der Bewegung, welcher durch die umgebende Lust hinweggeführt wird) ist pichts anderes als ein Zustand von zerfällter und gegenscitig zerstörter Bewegung, wobei jedes Molecul fortwährend erschüttert wird von einer Unzahl innerlich reflectirter Wellen, die von jedem Punkt der Körper-Oberfläche aus, den sie successiv erreichen, dasselbe in allen möglichen Richtungen durchkreuzen. Die Uebereinanderlage solcher Wellen wird, wie leicht ersichtlich, zuletzt eine vollständige Zerstörung derselben berbeiführen, eine desto vollständigere, je unregelmäßiger die Gestalt des Körpers und je größer die Zahl der Reflexionen ist.

Im Fall der Körper vollkommen elastisch und ganz regelmässig gestaltet ist, kann die innere Reflexion einer Welle, die sich einmal in einer gewissen Richtung fortgepflanzt hat, immerwährend fortdauern, ohne je eine gegenseitige Zerstörung der Art zu veranlassen; und in der That gewahren wir, dass sie in tonenden Korpern von höchst elastischer Natur sehr lauge anhält. Allein die geringste Abweichung von der vollkommenen Elasticiat löst unsere Vorstellung von der vibrirenden Masse in die von einer Menge inharmonischer, unter sich communicirender Systeme auf. Bei jedem Uebergang einer Undulation eines solchen Systems in das benachbarte wird rin partielles Echo erzeugt, dadurch die Einheit der fortgepflanzten Wellen vernichtet und ein Theil derselben durch das Innere des Körpers verbreitet in zerstreuten Undulationen, die von jedem solchem System als von einem Mittelpunkt aus divergiren. In Folge fortwährender Wiederholung dieses Vorgangs wird die ursprüngliche Welle nach einer mehr oder weniger großen Zahl von Hin- und

Hergängen durch den Körper (wie vollkommen auch die Restexionen an dessen Oberstäche seyn mögen) auf ein unmerkliche Amplitude hervorgebracht, und in unzählbare secundäre Wellen zerfällt, die einander durchkreuzen, zerstören, und ihrerseits denselben Vorgang von Zertheilung und Schwächung erfahren.

Bei dieser Erklärung von Zeistörung der Bewegurthabe ich absichtlich angenommen, der in Vibration gesetzte Körper stehe mit einem anderen in keiner Corremunication. Im Fall ein vollkommen oder höchst elastischer Körper innerhalb der Luft erschüttert wird, vibrirt er so lange, dass ein großer Theil seiner Bewegung wirklich als Schallschwingungen von der Luft fortgeführt wird. Ist aber der Körper unelastisch oder unvollkommen elastisch, so geht der eben beschriebene innerliche Process mit so außerordentlicher Schnelligkeit von statten, dass nur sehr wenige, noch dazu sehr rasch abnehmende Impulse von seiner Oberstäche aus der Luft mitgetheilt werden.

In meinem "Essay on Sound" habe ich die dumpfen Tone, welche oft dem Wiederhall aus unterirdischen Höhlen zugeschrieben wurden, und besonders das berühmte Beispiel dieser Art, den Ton in der Solfatan bei Pozzuoli, durch die Aunahme einer inneren Reflexion und beständigen Zerfällung der Schallwellen in einem aus locker zusammengehäufter und mit viel Luft untermischter Erde bestehendem Medium zu erklären gesucht. Den dumpfen und schlecht begränzten Ton, der durch eine Reihe partieller Echos erzeugt wird, habe ich daselbst verglichen mit dem neblichten Lichte, welches ein milchiges Medium bei Hindurchlassung eines starken Lichtstrahls liefert. Nehmen wir nun an, es sey eine Masse solcher Materialien mittelst einer schalldichten Hülle von der äußeren Luft geschieden, so werden die partiellen Echos, wenn sie die Obertläche unter irgend einer Rich tung treffen, von dieser sämmtlich als eben so viele fripulse wieder zurückgeworfen, bis es auf die Länge ich wird, irgendwo im Innern der Masse einen anzugeben, der nicht in einem und demselben Monch allen möglichen Richtungen von Undulationen Phase durchkreuzt würde. Der Zustand eines ist unter dem Einfluss einer Unzahl entgegengeund so über einander gelagerter Impulse ist aber in mit dem der Ruhe,

e einzige Schwierigkeit, welche dann bei Anwenler Undulationstheorie auf die Absorptionsphänoabrig bleibt, besteht darin, einzusehen, wie ein a (d. h. eine Combination von ätherischen und Molekeln) eine solche Beschaffenheit haben dass es für einen Strahl oder für ein Wellensyurchsichtig oder frei durchdringlich sey, dagegen pak oder schwer durchdringlich für einen andern der von dem ersten in der Häufigkeit seiner Iminr wenig abweicht. Ohne zu behaupten, die wirktructur eines optischen Mediums analysiren zu könintigt es für unsern gegenwärtigen Zweck, wenn wir ren und Combinationen anzugeben vermögen, bei n das undulirende Mittel aus Luft statt aus Aether and wobei dieselbe einen musikalischen Ton von per Höhe entweder gar nicht oder viel schwiebrchlässt als Töne von anderer, selbst wenig verner Höhe. Denn von dem, was der Versuch oder igen ihrer guten Grundlage in gleichem Grade überde Theorie als möglich für die musikalischen Töne , wird man schwerlich bestreiten, dass es nicht den Farbenerscheinungen, wenn man sie auf die onen des Aethers bezieht, sein Seitenstück oder Ild habe.

n Beispiel von einer akustischen Combination oder zusammengesetzten Vibrationssystem, welches un-

ter groben Muleculen oder gruben Körpern verstehe ich, im Inaats au den ätherischen, die wägbaren Bestandtheile der giellen Welt, seyen sie nun starr, flüssig oder gasig.

fähig ist einen musikalischen Ton von gegebener Höhn durchzulassen, liefert die Pfeife AE (Fig. 6 Tal. 11) welche, pachdem sie längs einer gewissen Strecke A B ein einfaches Rohr bildete, sich bei B in zwei gleiche und symmetrisch geordnete Arme BC und bc theilt, die sich bei Dd wieder vereinigen, zu einem einfachen Rohr DE das, wie AB, den Winkel zwischen den beiden Armen halbirt. Die Arme sind jedoch von ungleicher Länge, und zwar ist der eine BCD länger als der andere, um eine Strecke, gleich der halben Wellenlänge des erwähnten musikalischen Tons. Klar ist dann, dass, wenn man nun diesen Ton bei A angiebt, jede Welle sich bei Bb theilen wird, und dass die Stücke mit gleicher Intensität die beiden Arme entlang laufen werden, bis sie sich wieder in Dd vereinigen. Sie langen hier indess in entgegengesetzten Phasen an, und zerstören einander deshalb in dem Vereinigungspunkt und in jedem folgenden Punkt auf ihrem Laufe durch das Rohr DE, so dass, wenn man das Ohr an E legt, man keinen Ton hört oder höchstens einen sehr schwachen, entspringend aus einer geriogen Ungleichheit in den Intensitäten, womit die Undulstionen durch den längeren und kürzeren Arm anlaugen, einer Ungleichheit, welche man aufheben kann, wenn man dem längeren einen etwas größeren Querschnitt giebt ').

Gesetzt nun, die Pfeise sey quadratisch statt cylindrisch, und eine Wand eines Zimmers sey ganz von den Mündungen A solcher Pfeisen eingenommen, in der Art,

¹⁾ Ich muss bemerken, dass ich den im Text beschriebenen Versuch nicht angestellt habe, auch nicht weiss, ob er je gemecht sey; es ist jedoch leicht einzusehen, dass er gelingen müsse, und eine recht zwechmäsige Erläuterung von der Interserena darbieten werde. Statt der mit Lust erfüllten Röhre ließe sich auch ein Kanal mit VVasser anwenden. VVellen von verschiedener Breite, die man mittelst einer mechanischen Vorrichtung an den einen Ende A eines solchen Kanals erregte, würden sich nicht üher den Vereinigungspunkt D der beiden Kanāle hinaus ererstrocken.

das nur so viele Zwischenräume bleiben als cinerseits für die Stärke der Wand, und andererseits vermöge der eben erwähnten Construction der Pseisen ersorderlich sind. Gesetzt ferner, die andern Enden E aller vereinigten Pfeisen mindeten in gleicher Weise in ein anderes Zimmer, welches von dem ersten beträchtlich entfernt wäre, und von demselben getrennt würde durch Mauerwerk oder durch irgend ein anderes Material, welches die Zwischenräume zwischen den Pfeisen ausfüllt, und iso den Schall vollständig auffinge. Nach dieser Vorrichtung lasse man in dem ersten Zimmer die ganze Tonleiter oder ein Concert ertönen, so wird jeder Ton durchgelassen werden, mit Ausnahme des einen, für welchen die Pfeifen auf angegebene Art undurchdringlich gemacht sind. la der so durchgelassenen Skale wird also jener Ton fehlen; er ist, um die Sprache der Photologen zu gebrauchen, bei seinem Durchgange absorbirt worden. Liegen mehre solcher Zimmer binter einander, verbunden durch zusammengesetzte Röhren, welche für eben so viele verschiedene Töne undurchdringlich gemacht (oder, wie man es nennen kann, verstimmt) worden sind, so werden diese alle in der Skale bei deren Ankunft in dem letzten Zimmer schlen, und so ein Spectrum nachalunen, von dem bei seinem Durchgange durch ein farbiges Medium verschiedene Strahlen absorbirt worden sind.

In meinen "Essay on Light," Art. 505, habe ich als mögliche Ursache der festen Linien im Sonnenspectrum, und, aus gleichem Grunde, der dunkeln oder weniger hellen Räume in den Spectris verschiedener Flammen, die Vermuthung ausgesprochen, dass derselbe Umstand, wodurch die Molecüle eines absorbirenden Körpers einem Strahl von besonderer Farbe den Durchgang verweigern, auch ein Hinderniss für die Erzeugung oder Austendung dieses Strahls abgeben möge. Der solgende leicht anzustellende Versuch wird meine Meinung verdeutlichen. Man nehme zwei Stimmgabeln von gleicher Tonhöhe, und

befestige mit Siegellack an einer derselben eine, und an der andern zwei Kartenscheiben, sämmtlich von gleicher Größe, und zwar an den innern Seiten der Zinken, und so, dass die Ebene jeder Karte senkrecht stehe auf der durch die Axen der beiden Zinken der Stimmgabel gelegten Ebene. Bei der Gabel, welche zwei Kartenscheiben trägt, müssen die Oberflächen dieser etwa ein Zehntel eines Zolls von einander und mit ihren Mittelnunkten genau einander gegeuüberstehen. Mit dieser Gabel muß die andere in Einklang gebracht werden, dadurch, dass man ihre unbescheibte Zinke mit so viel Siegellack beschwert als das Siegellack und die Kartenscheibe an der andern Zinke wiegt. Nun streiche man die Stimmgabeln, und man wird einen merkwürdigen Unterschied in der Stürke ihrer Töne wahrnehmen. Die Stimmgabel mit Einer Scheibe wird einen klaren und lauten Ton geben, die andere aber einen dumpfen und gedämpften, schwer anders als mit dicht daran gehaltenem Ohre börbar. Der Grund dieses Unterschiedes liegt darin, dass die gegenüberstehenden Zinken der Gabel immer entgegengesetzte Bewegungen haben, und dem zufolge, sie mögen beide ganz frei oder beide mit gleich großen Scheiben versehen seyn, die Luft durch fast gleiche und entgegengesetzte Impulse erschüttern, wogegen bei der nur mit Einer Scheibe versehenen Gabel der Arm, welcher diese Scheibe trägt, eine größere Gewalt als der andere auf die umgebende Luft ausübt und in Folge dess eine grösere Portion nicht aufgehobener Bewegung in die Lust verplanzt. Hier haben wir demnach einen Fall, wo ein in voller Thätigkeit vibrirendes System durch eine besondere Construction unfähig gemacht ist seine Schwiggungen wirksam in das umgebende Medium zu senden, während ein anderes System von ganz derselben Masse, welches mit gleicher Intensität vibrirt, aber in seinen Theilen vortheilhafter angeordnet ist, keine solche Unfähigkeit zeigt.

Die bescheibte Stimmgabel ist ein sehr lehrreiches instrument, und ich kann dieselbe nicht verlassen, ohne ficht noch eine Anwendung ihrer Eigenschaften gezeigt n haben, nämlich zur Erläuterung der leichten Fortpflaning von Schwingungen einer gewissen Tonhöhe durch lo System, welches Schwingungen von anderer Tonböhe ergleichungsweise viel weniger hindurchzulassen vermag. lan nehme zwei oder mehre im Einklang stehende Stimmbeln und versehe jede derselben an der Außenseite eier ihrer Zinken mit einer einzigen Kartenscheibe von Größe einer großen Oblate (Fig. 7 Taf. II). Nachom man einer der Gabeln einen Schlag gegeben, nähere on sie mit ihrer Scheibe der einer andern Gabel, so as die Mittelpunkte beider Scheiben einander gegenüber ehen. Sogleich wird die zweite Gabel in Vibration veritzt, wie es der Ton zeigt, den man von ihr hört, wenn on die erste Gabel anhält, und wie es auch ihr Zittern hlbar macht, wenn man sie (die zweite) in der Hand bält. iel kräftiger und vollständiger ist die Mittheilung der hwingungen, wenn man an einer der Stimmgabeln ein ikchen von feinem Silberdraht befestigt und dasselbe mit mem gebogenen Theile in leichte Berührung mit der dern Gabel bringt. Denken wir uns nun eine Reihe lcher Stimmgabeln, wie in Fig. 7 Taf. Il angeordnet, nd die erste derselben 1 durch irgend eine erregende reache, z. B. durch Angeben eines musikalischen Tons on gleicher Höhe mit ihrem eigenen, dicht vor der Scheibe, Vibration erhalten. Klar ist, dass die so erregten Vibraonen längs der ganzen Reihe von Stimmgabeln, bis zur tzten, fortlaufen werden, doch mit abnehmender Intentat. Hier haben wir also einen Fall analog dem, wo Strahl von bestimmter Farbe ein absorbirendes Memm von beträchtlicher Dicke mit Leichtigkeit durchläuft, her dabei eine allmälig zunehmende Auslöschung erlei-Will man den wirklichen Contact unter den Die Leser werden sich erinnern, dafa Ur. Ampère (siche Ann

vibrirenden Theilen des Systems vermeiden, so kann man sich ein System wie Fig. 8 Taf. II denken, wo statt der Stimmgabeln gerade Stäbe genommen, an beiden Enden mit Scheiben versehen und in ihren Knotenlinien durch Trüger unterstützt sind.

Wenn zwei bescheibte Stimmgabeln, die nicht gam in Einklang stehen, einander gegenübergestellt werden, so werden die Vibrationen der einen auch noch der andera mitgetheilt, selbst wenn sie verschieden genug sind, um hörbare und ziemlich rasche Schläge zu geben. Allein die Mittheilung ist in diesem Falle weniger vollstäudig. und der erzeugte Ton schwächer als im Fall des vollkommenen Einklangs; auch ist die Abnahme der Intensität des mitgetheilten Tons sehr rasch, wenn die Stimmgabeln sich vom Einklange entfernen. Wir haben hier eine Thatsache analog dem Vorkommen einer hellen Linie im Spectrum inmitten zweier dunkeln Zonen; und da es nicht schwer hält. Combinationen der eben genannten Art zu ersinnen, in denen mehre verschiedene Tone durckgelassen werden, während ein dazwischen liegender, weil er in dem vorgerichteten System keinen ganz oder sehr nahe mit sich im Einklang stehenden findet, vernichtet wird, so können wir durch Analogie begreifen, wie in einem ungleich absorbirten Spectrum eine Menge heller und dunkler Linien entstehen könne.

Der zuletzt gesetzte Fall ist in seinem Princip dem in meinem "Essay on Sound") beschriebenen Phänomene analog, von dem ich zur Zeit der Publication dieses Werks der erste und einzige Beobachter zu seyn glaubte, hinsichtlich dessen aber neuerlich meine Meinung berichtigt worden ist, indem ich gelernt, dass dieser Versuch, der ein merkwürdig leichter und aussallender ist, IIrn. Wheatstone augehört, dem Urheber so mancher

Bd. XXVI S 161) ein ähnliches Bild gebraucht hat, um die Fartpflanzung der Wärme in Körpern durch Undulationen zu erklären.

¹⁾ Encyclopaed. Metropolitan. Divis. II Vol. II p. 790.

1834. ANNALEN No. 17. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

innreicher und unterrichtender Versuche in diesem Gebiete der Physik. Hält man eine Stimmgabel über das offene Ende einer mit ihr in Einklang gebrachten Pfeife, o wird diese durch Resonanz mit ausprechen. (Ist die Gabel bescheibt und wird die Mündung der Pfeife nahe durch die Scheibe bedeckt, so ist der entstehende Ton ton einer ganz merkwürdigen Klarheit und Reinheit.) Nun hat sowohl Hr. Wheatstone als ich beobachtet. dass wenn zwei Stimmgabeln, die man absichtlich so weit dem Einklang gebracht hat, dass sie Schläge geben, rugleich über die Mündung der Pfeife gehalten werden. fiese Pfeife in einem und demselben Moment beide Tone nebt, und überdies laute Schläge, zum Beweise, dass die Töne wirklich außer dem Einklang sind. In dem Maasse jedoch als die Tonhöhe der einen oder andern Stimmgabel abweicht von der, welche der Läuge der Pfeife entspricht, und welche die Pfeife für sich äußern wurde, wird die Resonanz des Tons der Gabel schwäther, und über eine gewisse Gränze hinaus ganz unbörbar.

Das dynamische Princip, auf welchem diese und ähnliche Erscheinungen beruhen, ist das der gezwungenen Vibrationen, wie ich es in den oben erwähnten Essay on Sound angegeben habe, und noch allgemeiner neuerlich in einem Bande der Cabinet Cyclopaedia (Astronomy) in folgenden Worten: "Wenn ein Theil eines Systems, dessen Glieder entweder durch materielle Bande oder durch gegenseitige Anziehungen verknüpft sind, durch igend eine Ursache, sey sie eine der Constitution des Systems innenwohnende oder eine äußerliche, fortwährend in einer regelmäßig periodischen Bewegung erhalten wird,

so verpflanzt sich diese Bewegung durch das ganze System und veranlast in jedem Gliede desselben und in jedem Theile eines Gliedes periodische Bewegungen, die hinsichtlich der Perioden, in denen sie ausgeführt werden, den erregenden Bewegungen gleich, binsichtlich ihrer Maxima und Minima aber nicht nothwendig synchron mit ihnen sind. Der allgemeine Beweis von diesem dynamischen Theorem ist in meinem Essay on Sound gegeben, und eben daselbst in einer Anmerkung die Anwendbarkeit desselben auf die Fortpflanzung des Lichts durch materielle Körper ²).

Die Art, wie wir uns nun denken können, dass die Fortpflanzung des Lichts durch grobe Media vollzogen werde, damit die Absorptionserscheinungen in den Bereich jenes Principes kommen, ist nun die, dass wir solche Media ansehen als bestehend aus unzählbaren gesondert schwingenden Gruppen (parcels) von Moleculen, und dass eine jede dieser Gruppen mit der Portion des darin eingeschlossenen Lichtäthers (mit welchem sie vielleicht durch innigere Bande als die einer blossen Juxtaposition verbunden sind) ein zusammengesetztes für sich schwingendes System bilde, in welchem ungleich elastische Theile innig verknüpft sind und gegenseitig auf ihre Bewegungen einwirken 2). An solchen Systemen fehlt as in der Akustik nicht: Membranen, über Röhren ausgespannt: Höhlungen, gefüllt mit fasrigen oder pulverförmigen Substanzen; gemischte Gase, Systeme von elastischen Lamellen, als Resonanzböden (boards), Glastafeln, Zungenpfeifen, Stimmgabeln u. s. w. In allen solchen Svstemen wird das Ganze in gezwungener Vibration gehalten so lange als die erregende Ursache zu wirken fortfährt; allein die verschiedenen Bestandtheile, einzeln be-

¹⁾ Essay on Sound §. 324. — Wir werden diesen Beweis nachstens mittheilen.

²⁾ Man sieht, Hrn. Horschol's Vorstellung ist eine ähnliche wie die des Hrn. Ampère. Annal. Bd. XXVI S. 161.

trachtet, werden unter diesem Einflus sehr ungleiche Oscillationsamplituden annehmen, und zwar werden diejenigen die größten Amplituden machen; die für sich einen Ton geben, der in seiner Höhe nahe mit den errogenden Vibrationen zusammenfällt. Jedermann kennt das Zittern, in welches ein oder das andere Brett des Fußbodens geräth, wenn man einen Orgeltonon von gewisser Höhe angiebt. Einleuchtend ist aber, dass das Brett, auch wenn jener Ton nicht angegeben wird, nicht minder das dynamische Geschäft verrichtet, die ihm von den Oscillationen der über ihm befindlichen Lust eingeprägte Bewegung in den Boden hinabzuleiten oder durch seine eigene Masse und die anstossenden Körper zu zerstreuen.

Da wir von der wirklichen Form und inneren Natur der groben Molecüle materieller Körper nichts wissen, so ist uns erlaubt, in einem und demselben Medium jegliche Varietät von Molecülen anzunehmen, wie sie zur Erklärung der Erscheinungen geeignet ist. Es ist nicht nothwendig anzunehmen, dass die Lichtmolecule der groben Körper identisch seven mit den letzten chemischen Atomen. Vielmehr bin ich geneigt, sie mir als kleine Gruppen zu denken, deren jede aus unzählig vielen solther Atome besteht; und vielleicht haben in den sogemannten unkrystallisirten Medien die Axen oder Linien der Symmetrie dieser Gruppen keine bestimmte Richtung. oder vielmehr jede mögliche Richtung, oder die Gruppen sind an sich unsymmetrisch. Eine solche Anordnung würde einem gleichförmigen, von der Richtung des durchgelassenen Strahls unabhängigen Absorptionsgesetz entsprechen, dagegen ist es leicht denkbar, dass in krystallisirten Medien eine Gleichförmigkeit in der Beschaffenheit und Lage dieser Elementargruppen, oder vielmehr der Zellen oder anderer Combinationen, welche sie mit dem dazwischen verbreiteten Aether bilden mögen, Unterschiede in three Vibrationsart und selbst verschiedene Anordnungen ihrer Knotenlinien und Knotenslächen nach sich ziehe,

je nach der Richtung, in welcher die Undulationen sie durchdringen; nicht unmöglich wäre es, dadurch Erklärungen zu finden für die Farbenveränderungen solcher Mittel bei verschiedener Richtung der Strahlen in ihrem Innern, so wie auch für die verschiedenen Farben und Intensitäten ihrer unter sich rechtwinklig polarisirten Strahlen (von welcher letzterer Klasse von Erscheinungen ich jedoch sogleich Gelegenheit haben werde mehr zu reden).

Da mein gegenwärtiger Zweck alleinig darin besteht, Andeutungen zu einer möglichen Erklärung der Absorptionsphänomene nach der Undulationstheorie aufzustellen, an werde ich ihre Anwendungen nicht im Einzelnen verfolgen, noch eine weitere Entwicklung besonderer, auf dieses oder jenes Phänomen anwendbarer Structurgesetze versuchen. Ich will jedoch ein Paar akustische Thatsachen anführen, die mir für entsprechende Erscheinungen bei der Fortpflanzung des Lichts äußerst belehrend zu sevn scheinen. Die erste derselben ist die gehemmte Forpflanzung des Tons in einem Gemenge von Gasen, die, verglichen mit ihrer Dichte, sehr an Elasticität verschieden sind. Des verstorbenen Leslie's Versuche über die Durchdringung des Tons durch Gemenge von Wasserstoff und atmosphärischer Luft zeigen hinlänglich diese merkwürdige Wirkung. Es wäre wünschenswerth diese Versuche in größerem Detail zu verfolgen; allein bisher hat sie meines Wissens Niemand wiederholt. Es würde z. B. interessant seyn zu ermittelo, ob das Hinderniss, welches ein solches Gasgemenge darbietet, gleich sey für Töne von allen Hölten, und in wie weit sich diese Erscheinung durch Hinzumischung eines Staubes von gleichförmiger Größe in seinen Theilchen, z. B. von Lycopodium u. s. w., oder vom Wassernebel nachahmen liefse, und in wie weit ein solches Gemenge ungleich wirken würde auf Töne von verschiener Höbe.

Die andere akustische Thatsache, welche ich als Er

läuterndes einer entsprechenden Erscheinung in der Phutologie anführen muss, ist von Hrn. Wheatstone beobachtet, mit dessen Erlaubnifs ich sie hier erwähne. Als er versuchte. Vibrationen längs Drähten, Stäben u. s. w. sehr weit fortzusühren, ward er auf die Bemerkung geleitet, dass in Betreff der Leichtigkeit der Fortpflanzung ein sehr großer Unterschied zwischen longitudinalen und transversalen Vibrationen bestehe. Die ersteren wurden sehr leicht und mit fast ungeschwächter Intensität bis zu jeder Entfernung fortgeleitet; die letzteren aber wurden so rasch von der Lust fortgenommen, dass sie sich nicht mit einiger beträchtlichen Intensität bis zu selbst mäßiger Entfernung durchleiten liefsen. Diefs scheint mir offenbar analog der Thatsache zu seyn, dass ein polarisirter Strahl in einer gewissen Richtung mit Leichtigkeit einen Turmalin oder andern doppelbrechenden Krystall durchdringt, während der andere polarisirte Strahl, dessen Vibrationen rechtwinklig gegen die des ersteren sind, durch die Wirkung des Färbestoffs, der die Stelle der Luft in Hrn. Wheatstone's Versuch vertritt, rasch absorbirt und aufgefangen, d. b. zerstreut, durch den Gegensatz seiner zerfällten Theile von selbst neutralisirt wird.

III. Zweite Reihe von Versuchen zur Bestätigung der VVirkung des Umfangs bei den Metallplatten der voltaschen Kette; von Hrn. Dal Negro.

(Bibliothèque universelle, T. LIV. p. 1. — Die frühere Untersuchung wurde auszugeweise in diesen Annaleu, Bd. XXIX S. 477 mitgetheilt.)

Bei dieser zweiten Reihe wandte ich kleine Platten von bekannter Obersläche au, und ermittelte ihre Wirksamkeit dadurch, dass ich den von ihnen erregten elektri-

achen Strom über die Axe einer Magnetnadel hinwegführte, im Moment, wo sie sich in ihrer Gleichgewichtslage befand. Die Nadel war sehr beweglich, 7 Zoll lang, von rhomboidaler Gestalt, mit einem in 360° getheilten Limbus versehen und gegen die Lust geschützt. Zur Trennung des Kupfers diente mit Wachs überzogener Bindfaden, und immer wurde das Kupfer sorgfältig in gleichem Abstande von zwei Messingplatten gehalten. Die kleinen Zinkplatten waren sämmlich in gleichem Grade polirt und auch sämmtlich aus einer großen. 0.25 Linie dicken Platte geschnitten. Dasselbe gilt von den Kupferplatten. Die Platten waren mit kupfernen Ansetzdrähten von immer gleicher Länge und Dicke versehen, und diese wurden, wie gewöhnlich, durch Quecksilber mit den Enden des über die Magnetnadel hinweggehenden Drabts verbunden. Folgendes sind nun die Versuche.

1) Ich construirte eine Kette aus einer Zinkplatte von einem Quadratzoll Obersläche und zweien eben so großen (égales) Kupferplatten, zwischen welche erstere gestellt ward, tauchte diese Kette in ein Gefäss mit gesäuertem Wasser, und ließ sie auf die erwähnte Magnetnadel einwirken. Die Ablenkung betrug 9°.

2) Ich construirte eine ähnliche Kette mit einer Zinkplatte von zwei Quadratzoll Oberfläche, in Gestalt eines Rechtecks von 2 Zoll Grundlinie und 1 Zoll Höhe. Die

Ablenkung betrug 13°.

3) Ich nahm nun eine Zinkplatte von gleicher Oberfläche mit der vorigen, aber ein Rechteck von 4 und 0,5 Zoll in den Seiten bildend, und setzte sie zwischen zwei eben so große (égales) Kupferplatten. Die Ablenkung betrug 18°.

4) Endlich reducirte ich dieselbe Zinksläche von 2 Quadratzoll auf ein Rechteck von 8 und 0,25 Zoll in den Seiten; zwischen zwei eben so große (égales) Kopferplatten gestellt, gab sie die Ablenkung 24°.

Am Tage darauf wurden die Versuche mit densel-

hen Platten, so oxydirt wie sie es durch die ersten Veruche geworden waren, wiederholt. Die Ablenkungen fit jenen vier Ketten waren der Reihe nach: 8°,5; 12°,0; 4°,5: 19°,0.

Einige Tage hernach construirte ich drei andere kleine letten und stellte die folgenden Versuche an.

1) Nachdem ich mittelst Durchschneidung einer quaratischen Platte von einem Quadratzoll Oberfläche längs brer Diagonale zwei Dreiecke, jedes von einem halben Quadratzoll Oberfläche, erhalten hatte, stellte ich eins leser Dreiecke zwischen zwei eben so große Dreiecke on Kupfer. Die Ablenkung war 7°,5.

2) Eine zweite Kette von einem Quadratzoll Ober-

Iche gab 10°,5.

3) Endlich gab eine Platte von derselben Oberstäbe, aber von 4 Zoll Grundlinie und 0,25 Zoll Höhe, ie Ablenkung 17°,5.

Als ich nach einigen Minuten diese drei Versuche lederholte, erhielt ich mit den drei Ketten der Reihe ich folgende Ablenkungen: 8°,5; 11°,0; 16°,5; einige age später mit Anwendung derselben Ketten in dem Zund worin sie geblieben waren: 6°,0; 9°,0; 13°,0.

Diese Resultate beweisen, dass man, um mit einer nkplatte die doppelte Wirkung auf den Galvanometer erhalten, dieselbe so schneiden muss, dass ihr Umng verdoppelt wird; wohl verstanden, ist es nöthig, diedbe Operation bei den die Zinkplatte einschließenden npferplatten vorzunehmen. Es folgt überdieß aus dendben Versuchen, dass die Wirkung um mehr als das oppelte zunimmt, wenn man den Umsang viel üben dießerhältnis vergrößert.

Platten auf die von ihnen erregte Wärme.

lch construirte drei Ketten von folgenden Dimensiotn: bei der ersten war die Zinkplatte ein Quadrat von 2 Zoll Scite, bei der zweiten ein Rechteck von 4 und 2 Zoll in den Seiten, bei der dritten wiederum ein Quadrat, aber von 4 Zoll Seite; alle standen zwischen zwei eben so großen und gestalteten Kupferplatten.

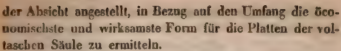
Zum Behufe des anzustellenden Vergleichs construirte ich noch drei andere Ketten, an Oberstäche den ersteren gleich, aber mit Zinkplatten von drei, und mit Kupferplatten von sechs Linien Höhe, so dass die Zink-wie die Kupferplatten lang waren bei der ersten Kette 16 Zoll, bei der zweiten 32, und bei der dritten 64.

Alle Zinkplatten waren von einem großen, sorgfältig ausgewalzten, 0,75 Lin. dicken Zinkblech abgeschnitten. Die Anhängsel bei jeder Kette waren gleich lang, und von demselben Kupferdraht abgenommen.

Um die Wärmewirkungen der angeführten Ketten zu vergleichen, schloß ich sie, indem ich die Enden ihrer Anhängsel in runde Näpschen von Kupfer (später von Holz) steckte, welche durch Siegellack isolirt waren, etwas Quecksilber und darin wieder die Kugel eines sehr empfindlichen Thermometers enthielten. Nach dieser Vorbereitung beobachtete ich das eben genannte Thermometer, und, wenn ich es auf 20° R. stehend fand, tauchte ich successiv eine jede Kette in ein Glasgefäß, worin Wasser, gemengt mit $\frac{1}{50}$ Schwefelsäure und $\frac{1}{50}$ Salpetersäure, enthalten war. Die Operation geschah durch Heben des Gefäßes mittelst seines Gestells, das sich nach Belieben in die Höhe schieben und sesschrauben ließ.

Die Erhöhung der Temperatur über die zuvor beobachteten 20° war bei den:

1)	vierquadratzölligen Platten	6°	
2)	eben so gre sen v. ? Lin. Höhe.	' 11	,5
3)	achtquad. atzölligen	8	,5
4)	eben so großen von 3 Lin. Höhe	23	,0
5)	16 quadratzölligen	12	,5
6)	eben so großen von 3 Lin. Höhe	29	,0
Diese Vergleichungsversuche wurden besonders			



Die Ketten, construirt aus langen und schmalen Kupfer- und Zinkplatten haben den Vortheil, dass sie verschiedene gerad- oder krummlinige Gestalten annehmen können. Ich habe noch nicht die nöthigen Vergleiche gemacht zwischen den Wirkungen dieser zu einer freien, slachen oder verlängerten Spirale gestalteten Platten, und denen einer Offerhaus'schen Spirale, wenn zu beiden eine gleiche Menge Kupfer angewandt wird.

Die bei den Versuchen 2, 4, 6 gebrauchten Ketten waren geschlossene Spirale, nach den nützlichen Bemerkungen des Hrn. Prof. Marianini so angeordnet, dass das Zink immer gleichen Abstand von den beiden Kupferstächen hatte.

Berechnet man die Vergrößerung der Obersläche, die von der Vergrößerung des Umfangs abhängt, so sieht man, dass bei jedem Vergleich die Temperaturdisserenz nicht der Oberslächendisserenz proportional ist. Dürsen wir sagen, dass alles was darüber ist, der Wirkung der Ränder zugeschrieben werden darf? Gewiß nein, weil ein Theil dieser Erhöhung aus der verschiedenen Form der Elemente entspringen muß.

Hielte man sich an die Angaben des Galvanometers, so könnte man sagen, dass die Wärmewirkung der Oberfläche von dem Umfang abhänge. Allein eine so wichtige Frage kann nur mit dem Thermometer in der Hand und dadurch entschieden werden, dass man vergleichende Ketten construirt, so dass die Verschiedenheit der Form nicht mehr auf die in Rede stehende Wirkung von Einfluss seyn kann.

Ich habe diese Arbeit mit Zinkplatten von ½ Linic Dicke wieder angefangen, damit die Vergrößerung der Obersläche durch die des Umfangs sehr schwach sey; sobald ich den Zweck erreicht habe, den ich mir mit

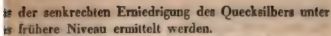
diesen Versuchen vorgesetzt, werde ich die Resultate be-

LIII. Ueber Barometerbeobachtungen; con Heinrich Buff in Cassel.

Man nimmt gewöhnlich an, dass in einem gut gearheiteten Heberbarometer, dessen beide Winkel cylindrisch und von gleichem Durchmesser sind, bei jeder Veränderung des äusseren Drucks, das Quecksilber in dem einen Schenkel genau um so viel steigen müsse, als es in dem anderen salle. Keinem genauen Beobachter kann indessen entgangen seyn, dass diese Annahme nicht ganz richtig ist. Auch ist es einleuchtend genug, dass der Grund in dem Temperaturwechsel liegt; daher man schon östers versucht hat, den Einsluss desselben auf den Barometerstand aus den Differenzen des oberen und unteren Quecksilberspiegels zu berechnen. Dergleichen Versuche, wiewohl sie in vielen Fällen größere Sicherheit geben als die gewöhnliche Reductionsmethode, sind bis jetzt ganz unbeachtet geblieben.

Der nachfolgende Aufsatz hat zum Zwecke, die Aufmerksamkeit von Neuem auf diesen Gegenstand zu wenden.

Man denke sich ein Heberbarometer, dessen Röhre an beiden Enden cylindrisch und von gleichem Durchmesser ist. Es trete bei unverändertem Luftdrucke eine Aenderung der Temperatur ein; sie sinke z. B., so wird die über das Niveau des offenen Schenkels erhobene Quecksilbermasse (des langen Schenkels), ganz unabhängig von der Gestalt der Röhre sich zusammenziehen, doch so, das eine senkrecht darin gedachte Säule ihr früheres Gewicht, nämlich das dem Luftdruck entsprechende, berbehält. Der ganze Einflus der Temperatur kann also



Allerdings wird auch der untere Theil des Queckbers sich zusammenziehen und sein Niveau erniedrigen.
iese letztere Veränderung ist jedoch bei der Kürze des
fenen Schenkels sehr gering; ihr Einflus übersteigt, wenn
in Länge dieses Schenkels nicht mehr als 4 Zoll, die
emperaturdifferenz nicht mehr als 10 Grade beträgt,
ich nicht die zweite Decimalstelle, und kann also in
in meisten Fällen füglich vernachlässigt werden.

Zwischen den angegebenen Gränzen darf man daher mehmen, dass das untere Niveau durch den Einstußer Temperatur allein nicht verändert werde, und dass Iglich jede Aenderung desselben eine Aenderung des istdrucks, und zwar unabhängig von gleichzeitig eingestenem Temperaturwechsel, andeute.

Hat man demnach einen gewissen Normalbarometerind bei einer gewissen Normaltemperatur ausgemittelt, ergeben sich alle folgenden Barometerstände, bezogen if die Temperatur des Normalstandes, unmittelbar aus vergleichung dieses letzteren mit den Höhenverändeingen des unteren Quecksilberspiegels.

Ein Barometer zu diesem Behufe eingerichtet, unrscheidet sich von einem gewöhnlichen Heberbarometer
it beweglicher Scale nur darin, dass über und unter
m Nullpunkte einige Zolle eingetheilt und mit einem
onius versehen sind. Es wird auf folgende Weise geaucht: Man stellt den Nullpunkt des unteren Nonius
if den Nullpunkt der Scale, und misst die Höhe der
urch den Lustdruck getragenen Säule zuerst nach dem
iwöhnlichen Verfahren, durch Verrücken der Scale; jeoch zu einer Zeit, da man versichert seyn kann, dass
le Temperatur, so wie sie das Thermometer angiebt,
it der des Barometerquecksilbers genau übereinstimmt.
lierauf wird die Scale mittelst einer nahe bei ihrem Nullunkte angebrachten Schraube sestgeklemmt, theils um zu-

fälligen Verrtickungen derselben vorzubeugen, hauptsäch lich aber, weil der Einflus ihrer etwaigen Längenveränderungen auf die Lage des Nullpunkts dadurch gänzlich vermieden wird. Alle späteren Veränderungen braucht man nur an der unteren Quecksilbersäule durch Verrükelten des Nonius zu messen. Zu einer gewissen Zeit hat man z. B. bei 8° Temperatur den Barometerstand 334",62 gefunden, der auf 0° reducirt 334",20 beträgt.

Betrachten wir 334",20 als denjenigen Barometerstand und 8° als diejenige Temperatur, worauf die folgenden Messungen bezogen werden sollen. Findet man nun, dass später bei 7°,4 das Niveau des kurzen Schenkels um 0,54 Linien unter dem Nullpunkte der Scaleliegt, dass also das obere Niveau um eben so viel gestiegen seyn muss, so ergiebt sich für diese Zeit der Barometerstand bei 0° =334,20+2.0,54=335,28 Lin.

So lange die Temperaturdifferenzen gering sind, wie in diesem Beispiele, so ist ihr Einflus unmerklich. So bald sie aber 5 Grade übersteigen, muß man bei genauen Messungen Rücksicht darauf nehmen.

Gesetzt der obige Werth von 0,54 Linien sey nicht bei 7°,4, sondern bei 15° gefunden, so ist klar, daß er bei 8° (bei der Temperatur nämlich, die in obigem Beispiele als Grundlage der Messungen angenommen wurde) um so viel größer seyn würde als sich der kurze Schenkel durch eine Temperaturerniedrigung von 7 Graden zusammenzuziehen vermag. Bei einer Länge des kurzet Schenkels von 4 Zoll würde dieß 0,05 Linien ausmachen, und um den wahren Barometerstand zu erhalten müßte 2.0,59 zu 334,20 gezählt werden.

Diese Correctionen erfordern übrigens weder eine genaue Kenntnifs der Temperatur, noch der Länge der kurzen Schenkels, wie folgende Uebersicht lehrt:

bels in Lin.	Zuwachs der Länge des kurzen Schenkels in Livien, ausgedrückt bei 2°. 4°. 6°. 8°. 10°. 12°. 14°. 16°. 18°. 20°. 22°. 24°.
36 48	0.01, 0.02 0.01, 0.05 0.06 0.08 0.03 0.10 0.11 0.12 0.11 0.16 0.02 0.03 0.05 0.06 0.08 0.10 0.11 0.13 0.14 0.17 0.19 0.21
60	$\begin{array}{l} 0.02 0.03 0.05 0.06 0.08 0.10 0.11 0.13 0.14 0.17 0.19 0.21\\ 0.02 0.04 0.06 0.08 0.11 0.13 0.15 0.17 0.19,0.21 0.23 0.25 \end{array}$

Mittelst einer in diesem Sinne verfertigten kleinen Tabelle sind also obige Correctionen sehr leicht und mit genügender Genauigkeit auszuführen.

Die Barometermessungen nach diesem Verfahren sind nicht nur bequemer anzustellen, sondern ich halte sie auch für freier von Beobachtungsfehlern, weil man insgemein nur die untere Quecksilberfläche zu beobachten hat, und weil Abweichungen zwischen den Angaben des Thermometers und der wahren Temperatur des Barometerquecksilbers, die bei raschem Temperaturwechsel so oft vorkommen und schon durch die Körperwärme während des Messens veranlasst werden können, auf die Resultate keinen merklichen Einsluss baben können.

Uebrigens kann diese Methode nur unter der Bedingung Sicherheit gewähren, wenn man eine genau cylindrische Barometerröhre besitzt; und die Schwierigkeit, diese zu erhalten, begründet wohl den einzig wesentlichen Einwurf, welcher dagegen erhoben werden dürste. Man kann sich indessen genügend gute Röhren in Menge verschaffen, wenn man nach dem Beispiele des hiesigen ausgezeichneten Mechanikus, Hrn. Breithaupt, auf die Auswahl derselben die nöthige Sorge verwendet, aus jeder Röhre, so wie sie auf der Glasbütte gezogen werden, nur das mittelste Stück herausschneidet, dieses in der Mitte zertheilt und an den Enden wieder zusammen-Bedenkt man überdiess, dass für alle gewöhnlicheren Barometerstände ein Spielraum von zwei Zoll sowohl für das obere als für das untere Niveau vollkommen ausreicht, so wird man sich überzeugen, dass, jene Bedingung zu erfüllen, so schwierig nicht ist, als es Vielen scheinen mag.

LIV. Ueber einen Beweger von neuer Erfindung.

(Aus einem Briefe des Hrn. J. L. Prevost, datiet London d. 25.

März 1333. — Bibliothèque universelle, T. LII p. 326.)

Leh habe das Modell einer sinnreichen und einsachen Maschine gesehen, welche auf Eisenbahnen als Beweger für Eilwagen anwendbar ist. Diese Ersindung rührt von einem Amerikaner her, und hatte zum Zweck, mit Pferden, die in dem für die Austibung ihrer Kräfte günstigsten Schritt gehen, den Wagen eine große Geschwindigkeit zu ertheilen, z. B. so, dass diese elf Lieues in der Stunde zurücklegen, während die Pferde nur eine Lieue in der Stunde machen. Wie diess geschehe, zeigt Fig. 3 Taf. II.

Eine endlose Schnur AA geht über die beiden Rollen BB, deren Axen senkrecht stehen, und zwar in dem Boden, zwischen den Schienen CC der Eisenbahn. Fin eiserner Ring DD, mittelst eines Henkels von zwei gleichfalls eisernen Ringen in E an dem Wagen befestigt, dient zum Tragen der gemeinschaftlichen Axe zweier Rollen P und G von ungleichen Durchmessern. Diese Rollen sind an einander befestigt, so dass sie sich nur gemeinschastlich drehen können. Jede Seite der endlosen Schnur ist um diejenige dieser beiden Rollen, die ihr zunächst liegt, einmal umgeschlungen. Zieht man mit der Hand an der Schpur, so dass die festen Rollen BB sich umdrehen. so läuft der Wagen schneller als irgend ein Punkt der Schnur, and zwar in gleicher Richtung mit der um die kleinere Rolle G geschlungene Seite der Schnur. Dieß Resultat ist für wenig geübte Augen überraschend, und auch ich habe es erst begriffen, nachdem ich einige Tage hernach darüber nachdachte. Mittelst eines sehr einfachen Mechanismus, dessen Abbildung aber die Figur zu

erwickelt gemacht haben würde, lassen sich durch einen Wagen angebrachten Hebel die beiden Rollen von inander ablösen. Dann drehen sich beide Rollen in otgegengesetzter Richtung, und welch eine Geschwindigkeit die Schnur auch haben mag, so bleibt doch der Wagen stillstehen. Die größte Schwierigkeit für die Anwendung dieser Erfindung im Großen ist das Gewicht and die Reibung der Seile. Zwar hat man bereits auf eneigten Ebenen Seile von der Länge einer Lieue; allein ie reifsen ziemlich häufig ab, die Rollen, über welche laufen, sind kostbar und nutzen sich ziemlich bald b. Was würde erst geschehen, wenn die Seile auf eder Seite zwei bis drei Lieues oder im Ganzen fünf sechs Lieues lang wären. Und für solche Längen vorde die Maschine wenigstens durch die vielen Tragblien und das oftmalige Umspannen der Pferde sehr uuequem seyn. Die Spannung der Schnur würde bei den tollen BB eine entsetzliche Reibung hervorbringen, und ei einer so großen Erstreckung würde die Trockenheit ad Feuchtigkeit der Luft die Länge des Seils beträchteh ändern. Wie dem auch sey, der Erfinder hat ein atent darauf genommen und hofft mit demselben Glück u machen.

Beweis. Klar ist, dass wenn man in einer oder der ndern Richtung, seiner Länge nach, an dem Stricke isht, man auch auf die Rollen F, G (Fig. 3 Taf. II) entgegengesetzter Richtung wirkt, zwar mit gleicher traft, aber mittelst Hebel, welche respective den Halbessern dieser Rollen proportional sind. Eine Kraft, telche dem Unterschiede dieser Halbmesser proportional ist, bewirkt demnach den Umlauf dieser Rollen um ihre gemeinschaftliche Axe, und zwar in der lichtung, in welcher sich die größere Rolle umgedreht inden würde, wenn sie für sich dagewesen wäre. Da be Reibung hinreichend ist, das Gleiten der Schnur der kleineren Rolle zu verhindern, so bewirkt die

Kraft ein gemeinschaftliches Fortlaufen beider Rollen auf der Schnur. Und da, während einer gegebenen Zahl von Umläufen, die kleinere Rolle einen kürzeren Weg auf ihrer Seite der Schnur zurücklegt als die größere Rolle auf der andern Seite, so muß die Schnur selbst den Unterschied dieser Wege zurücklegen, d. h. die Hälfte dieses Unterschiedes auf jeder Seite.

Es sey FG (Fig. 4 Taf. II) die Axe der Rollen, und FF', GG' respective die Länge der Umfänge der Rollen F und G, auf der Schnur gemessen. Während die Rollen einen Umgang machen, müssen die Punkte F' und G' der Schnur sich nach F'' und G'' begeben, und die Axe der Rollen wird von FG nach F''G'' versetzt werden. Bezeichnen wir die Umfänge FF'' und GG' durch f und g, so ist F'F''+G'G''=f-g, und da die Schnur nothwendig auf der einen Seite einen eben so großen Weg als auf der andern zurücklegt, so mußseyn:

$$F'F'' = G'G'' = \frac{f-g}{2}$$
; $FF'' = \int -\frac{f-g}{2} = \frac{f+g}{2}$.

Mithin verhält sich die Geschwindigkeit der Schnur (F'F'') zur Geschwindigkeit des Wagens (FF'') wie f-g zu f+g, d. h. wie der Unterschied der Rollenhalbmesser zur Summe derselben 1). Wenn der Unterschied f-g Null wird, d. h. wenn die Halbmesser der Rollen gleich sind, ist $f-g:f+g=\frac{0}{4}$, d. h. die bewegende Kraft, wie die Geschwindigkeit der Schnur, gleich Null, und jede andere Kraft würde die Rollen mit beliebiger Geschwindigkeit auf der Schnur fortbewegen können. Wenn g Null ist, d. h. wenn f-g=f, so ist auch f+g=f, und die Rotationsgeschwindigkeit der Rolle F ist gleich der Geschwindigkeit der Schnur.

¹⁾ Vorausgesetzt, wie hier, dass die Schnur in gleichem Sinne um beide Rollen geschlungen ist; im entgegengesetzten Falle läult die Schnur schneller als der Wagen im Verhältnis f + 8: f - g. P.

1834. ANNALEN No. 18. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

LV. Ueber die Aetherbildung; von E. Mitscherlich 1).

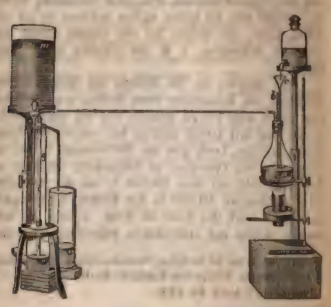
Der Aether wird durch die Zersetzung des Alkohols vermittelst verschiedener Säuren gebildet. Vergleicht man die Zusammensetzung des Aethers mit der des Alkohols, so erhält man ein Maass Aethergas, wenn man von 2 Maass Alkohol 1 Maass Wasserstoffgas und ½ Maass Sauerstoff, also 1 Maass Wassergas, fortnimmt. Es geben also 100 Alkohol dem Gewichte nach 80,64 Aether und 19,36 Wasser.

Die Zerlegung des Alkohols in Aether und Wasser ist nicht allein wichtig, weil dadurch der Aether gebildet wird, sondern hauptsächlich, weil sie ein Beispiel von einer eigentbumlichen chemischen Zersetzung darbietet, welche man bei keiner andern Substanz so gut verfolgen kann, und welche bei der Bildung einiger sehr wichtigen Substanzen, z. B. des Alkohols selbst, stattfindet.

Man wendet, um die Bildung des Aethers zu untersuchen, am bequemsten einen Kolben a an, welchen man durch eine Lampe erhitzen und mit einem Korke, in den man drei Löcher gebohrt hat, verschließen kann: durch das eine Loch geht ein Thermometer b, um die Temperatur der Flüssigkeit zu beobachten; durch das andere ein Rohr mit dem Trichter c, um aus dem Gefäste d fortdauernd Alkohol in den Kolben hineintröpfeln zu lassen; durch das dritte ein Rohr, woraus die Substanzen, welche sich verslüchtigen, entweichen. Das eine

¹⁾ Entnommen aus der im Anfang November vorigen Jahres ausgegebenen aweiten Auflage vom Lehrbuche des Hrn. Verfassers. P. Poggendorff's Annal, Bd. XXXI.

Ende dieses Robres, welches in den Kolben geht, muss schief abgeschliffen seyn, damit das, was sich in dem perpendiculären Theil bis zum Knie verdichtet, wieder in den Kolben heruntertröpfelt, wie diese Figur es zeigt, und nichts mechanisch mit den Dämpfen übergerissen wird. Das andere Ende dieses Rohres, welches sehr dünn und lang seyn muss, steckt man vermittelst eines Korkes in ein weiteres Glasrohr i, welches zum Erkalten der verslüchtigten Verbindungen dient. Das Rohr i nämlich geht durch einen, mit Wasser gefüllten, Cylinder g, dessen Boden durchbohrt ist, und worin es vermittelst eines Korkes wasserdicht eingepaßt wird; das obere Ende des Rohres ragt ein Wenig aus dem Wasser heraus, und das untere steht so weit unten aus dem Cylinder heraus, dass es bis auf den Boden der größten Flasche r geht, in welcher man das Uebergegangene auffangen will. Das Gestell, worauf der Cylinder steht, muss doppelt so hoch seyn, als die Höhe dieser Flasche beträgt, damit man die Flasche r, wenn sie



sich gefüllt hat, bequem fortnehmen kann. Man stellt sie auf kleine Brettchen, und zwar zuerst so hoch, dass das Rohr bis nahe auf ihren Boden geht, und nimmt von Zeit zu Zeit, so wie die untergegangene Flüssigkeit zunimmt. ein Brettchen weg. In den Cylinder g stellt man ein Rohr o. welches oben mit einem Trichter versehen ist, hinein, in welchen man aus dem mit kaltem Wasser gefüllten Gefals m Wasser hineinfließen lässt; dieses Wasser fließt unten auf den Boden, und drängt das oben im Cylinder besindliche Wasser in die Höhe, welches durch ein Rohr in das Geläfs o abiliefst. Es fliefst also das kalte Wasser den von oben in das Rohr einströmenden flüchtigen Substanzen entgegen, und erkaltet sie so vollständig daß bei der Destillation von sehr flüchtigen Substanzen, z. B. Aether oder Schwefelkohlenstoff, fast gar kein Verlust stattfindet. Je nachdem das Zuströmen des kalten Wassers langsamer oder geschwinder stattfinden soll, öffnet man den Hahn des Gefäses m mehr oder weniger. Will man flüchtige

Substanzen aus einem Gefäs in ein anderes giesen, so verschliesst man es durch einen Kork mit
einem weiten, langen Robre, welches nur ein Wenig in den Kork hineingeht. Dieses Rohr steckt
man in das andere Gefäs hinein, drückt den Hals
desselben auf den Kork, und kehrt sie alsdann

SPECIAL PROPERTY AND ADDRESS OF THE PARTY AND ADDRESS OF THE PARTY.

NAME AND ADDRESS OF THE OWNER, WHEN PERSON NAMED IN

And in case of the latest and the la

beide rasch um.



Will man flüchtige Sub. stanzen durch eine Destillation reinigen, z. B. den rohen Aether, so schüttet man ihn auf die angeführte Weise in einen Kolben o. welchen man in eine Schaale mit Wasser stellt, auf deren Boden man einen Triangel von Eisen legt, damit der Kofben den Boden der Schaale nicht berührt, weil dadurch ein Stofsen entsteht. Den Kutben verschließt man sogleich mit dem Robre, welches mit dem Abkühlungsapparat in Verbindung steht. Will man die Temperatur bei die-

ser Destillation beobachten, so kann man in den Kork noch ein Loch einbohren und ein Thermometer einstekken. Die Schaale erwärmt man mit einer Spirituslampe.

In den Kolben a (Seite 274) gielst man zuerst wasserfreien Alkohol und nachher die verdünnte Schweselsäure, indem man den Alkohol in eine wirbeinde Bewegung bringt, um das zu starke Erhitzen der Flüssigkeit an einzelnen Punkten zu verhüten, in einem dünnen Strahl hinein; die Temperatur der Flüssigkeit steigt bis 120°. Zu 100 Theilen Schwefelsäure, welche schon 18,5 Theile Wasser entbalten, setzt man 20 Theile Wasser, also etwas mehr, als schon darin enthalten ist, und auf 100 Th. concentrirter Schwefelsäure nimmt man 50 Th. wasserfreien Alkohol. Die Flüssigkeit erwärmt man so lange, bis ihr Kochpunkt 140° beträgt, und bemerkt dann, indem man einen Streifen an zwei entgegengesetzte Seiten des Kolbens anklebt, den Stand der Flüssigkeit. Man lässt dann den Alkohol aus dem Gefäße d

zusließen, und regulirt das Zuströmen so, dass der Kochpunkt der Flüssigkeit sich nicht verändert, indem man. wenn die Temperatur unter 140° sinkt, weniger, wenn die Temperatur steigt, mehr Alkohol zusließen lässt. Bestimmt man, wenn man 6 Unzen Schweselsäure, 1. Unzen Wasser und 3 Unzen Alkohol genommen hat, jedes Mal, sobald 2 Unzen übergegangen sind, das spec. Gewicht des Uebergegangenen, so ist das der ersten beiden Unzen 0,780, das der beiden folgenden 0,788, und so nimmt es allmählig zu bis 0,798, welches gewöhnlich schon bei der neunten oder zehnten Unze eintrifft, und nachher bleibt es constant. Das geringere specifische Gewicht der ersteren Unzen rührt davon her, dass die Schwefelsäure noch etwas mehr Wasser aufnimmt. Dieses constante specifische Gewicht ist fast genau das des angewandten Alkohols. Leitet man die Operation auf die angeführte Weise, so kann man so viel Alkohol in Aether umandern, als man will, indem die Schweselsäure sich nicht verändert, und nur so viel von derselben fortgeht, als mit den Aetherdämpfen sich verslüchtigt, oder durch die dem Alkohol beigemengten fremden Bestandtheile zersetzt wird.

Die übergegangene Flüssigkeit besteht aus zwei Schichten, wovon die obere Aether ist, welcher etwas Alkohol und Wasser, und die untere Wasser ist, welches Alkohol und etwas Aether aufgelöst enthält; sie beträgt dem Gewichte nach gerade so viel, wie der angewandte Alkohol, wenn man sorgfältig verhütet, dass sich nichts in der Lust verslüchtigt. Wenn man das Uebergegangene in einen Kolben gießt und in einem Wasserbade der Destillation, wie ich vorher angesührt habe, unterwirft, so kann die Temperatur bis 80° steigen, und man behält wasserhaltigen Alkohol zurück, dessen Gehalt an Alkohol man aus dem specifischen Gewichte bestimmt; zu dem übergegangenen Aether, dessen Gewicht man bestimmt, setzt man eine geringe Quantität Wasser, wel-

ches der Aether dem Alkohol eutzieht, destillirt noch einmal, und bestimmt gleichfalls den Alkoholgehalt der zurückgebliebenen Flüssigkeit. Nach einer Untersuchung bestand die übergegangene Flüssigkeit, welche in ziemlich großer Menge angewandt worden, aus:

65 Acther, 18 Alkohol, 17 Wasser.

Man ersieht leicht aus der Zusammenstellung des Apparates, dass, wenn man auf einmal rasch Alkohol zuströmen lässt, Alkoholdämpse übergehen, ohne mit der Schweselsäure in Berührung zu kommen, und umgekehrt, dass, wenn man weniger zutröpfeln lässt, als übergeht, von dem in der Flüssigkeit enthaltenen Alkohol zersetzt wird, so dass also im ersteren Falle das Uebergegangene mehr Alkohol, im letzteren mehr Aether enthält. Vergleicht man die aus der Untersuchung erhaltenen Resultate mit der früher angeführten, berechneten Zerlegung des Alkohols, so musste auf 65 Aether 15,4 Wasser kommen; eine genauere Uebereinstimmung kann man nicht erwarten, da der Verlust von etwas Aether nie zu vermeiden ist, und die Untersuchung selbst nur ein annäherndes Resultat geben kann. Gute Fabrikanten erhalten von 100 Theilen Alkohol, welcher 76 Proc. Alkohol dem Gewichte nach enthält, 60 Theile Aether von 0,727 1); der Berechnung nach sollten sie 58 Theile Aether von 0,724 erhalten. Bei diesem verdünnten Alkohol ist natürlich die Quantität der wässerichten Schicht viel größer.

Nimmt man 6 Unzen concentrirte Schwefelsäure und 6 Unzen wasserfreien Alkohol, und lässt sortdauernd Alkohol zusließen, so haben die ersten 2 Unzen des über-

¹⁾ Zusolge einer neueren Benachrichtigung von Hrn. Hofe. Soltmann, aus dessen Laboratorium ich die erste Mittheilung erhielt, ist diess Verhältniss zu groß; im Großen erhält man von 100 Theilen Alkohol, welcher 82 Proc. wasserfreien Alkohol enthält, 56 Th. Aether im günstigen Falle; wobei der Alkohol, welcher mit dem Aether übergeht, in Hechnung gebracht worden ist

gegangenen roben Aethers ein spec. Gewicht von 0,768, and das constante spec. Gewicht wird erst erreicht, wenn die Schweselsäure die vorher angesührte Menge Wasser aufgenommen hat; nimmt man aber umgekehrt 3 Unzen Schweselsäure und 2 Unzen Wasser, und lässt Alkohol zutröpfeln, so bestehen die ersten überdestillirten 2 Unzen aus wässerichtem Weingeist von 0,926, welcher kaum eine Spur von Aether enthält. Die nächstfolgenden baben ein specifisches Gewicht von 0,885. Das specifische Gewicht nimmt ab, bis der Wassergehalt der Schwefelsäure sich zu dem bestimmten Punkte vermindert, und das Uebergegangene das specifische Gewicht des Alkohols bat. Setzt man zu einem Gemenge von concentrirter Schwefelsäure und Alkohol Wasser hinzu, so destillirt so lange Alkohol über, als noch in der Auflösung davon vorhanden ist. Durch einen Ueberschuss von Wasser wird also aller Alkohol von der Schwefelsäure getrennt, und durch Ueberschuss von Alkohol so viel Wasser, bis die Schwefelsäure etwas mehr als doppelt so viel Wasser enthält, als in der concentrirten Schwefelsaure enthalten ist. Setzt man zu concentrirter Schweselsäure wasserfreien Alkohol in Ueberschufs zu, so destillirt zuerst wasserfreier Alkohol über; erst wenn die Temp. bis 126° steigt, fangen die ersten Spuren von Aether an sich zu zeigen. Die Aetherbildung findet am stärksten zwischen 140° bis 150° statt; bei 160° findet schon eine Zersetzung der Schwefelsäure statt, doch geht noch bis 200° Aether über. Wenn man 6 Unzen Schweselsäure und Alkohol im Ueberschuss angewandt hat, beträgt die Quantität Aether, welche zwischen 155° und 200° übergeht; kaum 4 Unze.

Man hat die Aetherbildung dadurch zu erklären versucht, dass die Schweselsäure durch ihre Verwandtschaft zum Wasser die Verbindung des 1 Maasses Wasserstosses und ½ Maasses Sauerstosses bewirke, indem sie sich mit dem gebildeten Wasser verbinde. Aus dem and

geführten Versuche folgt jedoch, dass Wasser fortdauernd mit dem Acther übergehe, und es versteht sich alsdaun von selbst, dass die Schweselsäure sich mit diesem Wasser eher verbindet, als dass sie den im Alkohol enthaltenen Wasserstoff und Sauerstoff, welche durch chemische Verwandtschaft zurückgehalten werden, vereinigt, um damit eine Verbindung einzugehen, die fast bei derselben Temperatur wieder aufgehoben wird. Ferner wird der Alkohol durch andere Substanzen, z. B. durch Kali oder Natron, welche viel größere Verwandtschaft zum Wasser haben, als die angewandte diluirte Schwefelsäure, nicht in Aether umgeändert. Man kann die concentrirte Auflösung derselben in Alkohol bis über 140° erhitzen, so dass sie die Temperatur der Aetherbildung erreicht; das Uebergehende enthält keine Spur von Aether.

Eine erhöhte Temperatur ändert den Alkohol gleichfalls nicht in Aether um; ein Versuch, welchen man leicht anstellen kann, wenn man Alkoholdämpfe durch ein Rohr leitet, dessen Temperatur man allein bis zur Rothglühhitze erhöht.

Man hat die Aetherbildung durch die Bildung der Weinschwefelsäure, welche durch Einwirkung der Schwefelsäure auf den Alkohol entsteht, zu erklären versucht; man glaubte damals, daß diese Säure aus Schwefelsäure mit Kohlenwasserstoff, in welchem auf 1 Maaß Kohle 2 Maaß Wasserstoff enthalten sind, bestehe. Durch genaue Untersuchungen hat sich aber ergeben, daß sie aus Schwefelsäure und Alkohol besteht 1), und daß, wenn man sie, ohne daß Schwefelsäure frei wird, destillirt, sich Alkohol bildet; z. B. wenn man schwefelweinsaures Kali mit Kalkerde mengt, so bilden sich bei einer Temperatur, welche zuletzt bis über 200° geht, schwefelsaure Salze und Alkohol, welcher nur etwas Weinöl, worauf ich später zurückkommen werde, enthält.

¹⁾ Liebig und Wöhler in diesen Annalen, Bd. XXII S. 486
- Magnue, ebendaseibat, Bd. XXVII S. 367.

Aus den angeführten Thatsachen folgt also, dass Alkohol in Berührung mit Schwefelsäure bei einer Temperatur von ungefähr 140° in Aether und Wasser zerfalle. Zersetzung und Verbindungen, welche auf diese Weise bervorgebracht werden, kommen sehr häufig vor; wir wollen sie Zersetzung und Verbindung durch Contact pennen. Das schönste Beispiel bietet das oxydirte Wasser dar; die geringste Spur von Mangansuperoxyd, von Gold, von Silber und anderen Substanzen bringt ein Zerfallen der Verbindung in Wasser und Sauerstoffgas, welches sich entwickelt, hervor, ohne dass diese Körper die mindeste Veränderung erleiden. Das Zerfallen der Zukkerarten in Alkohol und Kohlensäure, die Oxydation des Alkohols, wenn er in Essigsäure umgeändert wird, das Zerfallen des Harnstoffs und des Wassers in Kohlensäure und Ammoniak gehören bierber. Für sich erleiden diese Substanzen keine Veränderung, aber durch den Zusatz einer sehr geringen Menge Ferment, welches dabei die Contactsubstanz ist, und bei einer bestimmten Temperatur, findet diese sogleich statt. Die Umänderung der Stärke in Stärkezucker, wenn man Stärke mit Wasser und Schwefelsäure kocht, ist der Aetherbildung ganz abolich, nur dass umgekehrt bei dieser Zuckerbildung Wasser zerlegt wird, und die Bestandtheile desselben sich mit denen der Stärke zu einer neuen Verbindung vereinigen. Werden Verbindungen von Aether mit Säuren, z. B. Essigäther mit Kaliauslösung behandelt, so bildet sich essigsaures Kali und Alkohol; so dass also hier das Entgegengesetzte stattfindet, wie mit der Schweselsilure.

Setzt man dem Gewichte nach zu 4 Theilen concentrirter Schwefelsäure 1 Th. wasserfreien Alkohol und erhitzt das Gemenge bis über 200°, so zerfällt ein Theil des Alkohols (=3 Maass Wasserstoffgas, 1 Maass Kohlenstoffgas und 4 Maafs Sauerstoffgas) so, dafs sich 1 Maals Wasserstoffgas mit + Maals Sauerstoffgas zu Wasser verbindet, und 1 Maass Kohlenstoffgas mit 2 Maass Wasserstoffgas zu einer eigenthümlichen Verbindung, welche man, weil sie sich mit dem Chlor zu einem ölähulichen Körper vereinigt, ölbildendes Gas genannt hat; ein anderer Theil des Alkohols wird so zersetzt, dass sich der Wasserstoff theils mit dem Sauerstoff desselben verbindet, theils mit einem Antheil Sauerstoff der Schweselsäure zu Wasser vereinigt, indem sich Kohle ausscheidet und sich schweflige Säure bildet. Die Darstellung des ölbildenden Gases kann man daher gut in einem Kolben studiren, welcher mit einer Vorlage versehen ist, aus der eine Röhre unter einen über Wasser stehenden Cylinder führt. - In der Vorlage verdichtet sich während der Entwicklung des Kohlenwasserstoffs fortdauernd Wasser, worin ein ölartiger Körper, das Weinöl, zu Boden sinkt, welcher aus einer Verbindung von Kohlenwasserstoff, Schwefelsäure und Wasser besteht. In dem Cylinder fångt man das Gas auf: von der schweflichten Säure wird es gewöhnlich schon beim Durchstreichen durch's Wasser, welches davon eine große Menge ausnehmen kanır, gereinigt.

Da fortdauernd Kohlenwasserstoff und Wasser sich zugleich entwickeln, ist es hier natürlich eben so wenig wie beim Aether die Verwandtschaft der Schwefelsäure zum Wasser, welche diese Zersetzung des Alkohols bewirkt, sondern die Schwefelsäure bewirkt hier nur durch Contact ein Zerfallen des Alkohols in Kohlenwasserstoff und Wasser.

I.VI. Ueber die Benzinschwefelsäure; von E. Mitscherlich.

Ansicht über die Art der Zusammensetzung verner compliciter chemischer Verbindungen, welh, um den Studirenden eine Hoffnung zu zeigen in einfache Verbindungen zerlegen zu können, in sten Ausgabe meines Lehrbuchs weitläufig entwik. ibe 1), und wozu ich insbesondere die von Berentdeckte Indigblauschwefelsäure und Indigblauuneselsäure benutzt habe, bewog mich, verschiedene en Subsstanzen, welche ich dort aufgeführt habe. nter denen man unter andern auch die Talgsäure enzoësäure genannt findet, mit einem Ueberschufs starken Basis zu erhitzen, um die Säure, welche t einer anderen Substanz verbunden voraussctzte. sen zu trennen. Ich habe diese Versuche 2) kurz ler Beendigung meiner Versuche über die Aetherangestellt, welche ich mit einem Versuche von er Art beschlossen habe, und der darin bestand, chweselweinsäure mit einem Ueberschuss von Al-Ikohol giebt, statt dass dagegen Alkohol entwet Schwefelsäure in Berührung oder mit Schwefelbemisch verbunden in Aether und Wasser zerfällt. ch dort vom Alkohol die Schweselsäure durch eiberschuss von Basis trenute, so suchte ich bei den arten Säuren eine ähnliche Trennung zu bewirken, s mir jedoch am besten bei der Benzoësäure ge-

Vertheilung der zweiten Abtheilung erfolgte, wegen des Auss der Cholera in Berlin, im März 1832. aben S, 280, und Lehrbuch, S. 108.

p Pfingsten vorigen Jahres wurde dieser Versuch angestellt;

Das Zerfallen der Benzoësäure in Benzin und Kohlensäure veranlast mich, die Vermuthung binzustellen, dass sie nämlich aus einer innigen Verbindung der Kohlensäure mit dem Benzin bestehe; obgleich die Zusammensetzung des benzoësauren Silberoxyds, und das Verhältnis, in welchem die Benzoësäure zum Chlorbenzoyl und den übrigen Benzoylverbindungen steht, diese Hypothese unwahrscheinlich zu machen schienen, welches ich jedoch selbst weitläusig erwähnt habe ¹). Diese Einwürse, welche man von dieser Seite her machen kann, lassen sich jedoch jetzt durch eine Verbindung des Benzins mit der Schweselsäure, welche ganz analog der Benzoësäure sich verhält, sast ganz beseitigen; und mehr Beweise werde ich in den nächstsolgenden Abhandlungen auch von anderen Verbindungen hernehmen.

Es gelang mir ebeu so wenig wie Faraday, welcher Verbindungen der Schweselsäure mit den anderen von ihm entdeckten Kohlenwasserstossverbindungen darstellte, Benzin mit der gewöhnlichen concentrirten Schweselsäure zu verbinden und ein auslöstiches Barytsalz nachzuweisen: dagegen findet sogleich eine Verbindung mit der wassersreien Schweselsäure statt, und zwar so, dass die Hälste der Säure sich mit den Benzin verbindet, die andere Hälste unverbunden bleibt und ohne Wirkung

schon in meinen Sommer-Vorlesungen habe ich meinen Zubörern davon Rechenschaft gegeben und das Benzin meinen Freunden gezeigt; so erinnert sich der Herausgeber der Annalen mit Bestimmtheit Benzin Endo Junius gesehen zu haben. An Faraday habe ich Ende Julius oder Anfang August Benzin geschickt, im August an Berzelius; die Abhandlung über das Benzin war Endo August schon gedruckt, so dals meine Verszehe viel früher angestellt, und allgemein hier und an verschiedenen anderen Orten bekannt waren, ehe Hr. Pelig ot die seinigen angestellt hat, welche erst den 21. October bekannt gemacht worden sind.

¹⁾ Diese Annalen, Bd. XXIX S. 236.

auf größere Mengen von zugesetztem Benzin ist. Da aber bei der Einwirkung der wasserfreien Schwefelsäure drei verschiedene Verbindungen entstehen, so werde ich in der nächsten Abhandlung, worin ich diese Verbindunen beschreiben werde, auf die Einwirkung derselben auf das Benzin wieder zurückkommen. Am reinsten erhält man die Benzinschweselsäure, wenn man zu gewöhnlichem rauchenden Vitriol in einer Flasche unter fortdauerndem Schütteln so lange Benzin hinzusetzt, als noch etwas davon aufgenommen wird: man lässt während des Zusetzens die Flasche von Zeit zu Zeit erkalten, da eine Wärmeentwicklung bei der Verbindung stattfindet. Die Säure löst man in Wasser auf, wobei sich eine sehr geringe Quantität einer Substanz eigenthümlicher Natur ausscheidet, welche man nach ihrer Zusammensetzung Sulfobenzid nennen kann, deren Zusammensetzung und Eigenschaft ich in der nächsten Abhandlung anführen werde; da sie fast ganz uplöslich in Wasser ist, so trennt man sie durch Filtration. Die Säure sättigt man mit kohlensauren Baryt, und die filtrirte Auflösung fällt man, da man den benzinschwefelsauren Baryt nur in krystallinischen Krusten erhält, genau mit schweselsaurem Kupseroxyd. Das Kupfersalz dampft man, bis es anfängt zu krystallisiren, ab; man erhält es in schönen und großen Krystallen. Auch das benzinschwefelsaure Zinkoxyd, Eisenoxydul, Silberoxyd, Kali, Natron, Ammoniak und mehrere andere Salze krystallisiren sehr gut. Mit Schwefelwasserstoff kann man das Kupfersalz zerlegen, die Säure zur Syrupdicke abgedampft, bildet einen krystallinischen Rückstand; beim stärkeren Erhitzen zerlegt sie sich. Die benzinschwefelsauren Salze ertragen eine bedeutende Temperatur, ehe sie zerlegt werden; ich habe benzinschwefelsaures Kupferea yd bis 220° erhitzen können, ohne dass die Auflosung desselben in Wasser durch Barytsalze gefrüht Bis 170° erwärmt, verliert es alles Wasser. Zur Untersuchung habe ich benzinschwefelsaures Kupferoxyd angewandt, welches eine Viertelstunde bei einer Temperatur von 180° erhalten wurde, und dabei keine Spur von Wasser mehr abgab.

0,708 wasserfreies benzinschweselsaures Kupseroxyd gaben mit Kupseroxyd erbitzt 0,9825 Kohlensäure, worin 0,2719 Kohle enthalten sind, und 0,1661 Wasser, worin 0,01846 Wasserstoff enthalten sind, darnach enthält es 38,405 Proc. Kohlenstoff und 2,608 Wasserstoff.

0,6785 desselben Salzes gaben mit Kupferoxyd erhitzt 0,932 Kohlensäure, worin 0,2589 Kohlenstoff enthalten sind, und 0,1630 Wasser, worin 0,018077 Wasserstoff enthalten sind; darnach enthält es 38,16 Kohlenstoff und 1,665 Proc. Wasserstoff.

Den Gehalt an Kupferoxyd, dessen Bestimmung die größte Schärfe zuläßt, habe ich theils durch einen besonderen Versuch vermittelst Fällen mit Kali, in welchem Fall ich größere Mengen des Salzes anwenden konnte, theils bei der Bestimmung der Schwefelsäure ermittelt; so gaben 0,9755 Grm. mir 0,1974 Kupferoxyd, also 20,24 Proc.; 1,862 Grm. gaben 0,0,388 Grm. Kupferoxyd, also 20,85 Proc.; 0,4125 Grm. 0,0845 Grm. Kupferoxyd, also 20,53 Proc.; 1,240 Grm. gaben 0,276 Kupferoxyd, also 20,60 Proc. Das Mittel aus diesen Versuchen beträgt 20,55.

Den Gehalt an Schwefelsäure bestimmte ich, indem ich einen Theil des Salzes mit 20 Theilen wasserfreiem kohlensauren Natron und 10 Th. salpetersaurem Natron mengte, bei diesem Verhältnis findet, wenn man das Gemenge vorsichtig erhitzt, eine ruhige Einwirkung und kein Abbrennen statt. 0,4125 Grm. des trocknen Salzes gaben mir 0,505 schwefelsauren Baryt, worin 0,1736 Schwefelsäure enthalten sind, also 42,08 Proc Schwefelsäure.

Hundert Theile des wasserfreien Salzes geben also: 38,28 Kohlenstoff, 2,637 Wasserstoff, 20,55 Kupferoxyd und 42,08 Schwefelsäure (12C+10H+1Cu+2S), zasammen also 103,597.

Aus dem Ucherschus bei der Analyse und aus dem Verhältnis des Wasserstoß und Kohlenstoßs folgt, daß in diesem Salze 2 At. Wasserstoß sich mit einem Atom Sauerstoß der Säure zu Wasser verbunden haben und aus der Verbindung ausgeschieden sind; also ganz so wie es beim benzoësauren Silberoxyd und citronensauren Natron der Fall ist. In den trocknen Salzen besteht daher die Benzinschweschäure aus 12C10H2S3O. Nach diesem Verhältnisse würde das Kupsersalz in 100 Th. enthalten: Kohlenstoß 38,58, Wasserstoß 2,62, Schwesel

16,94, Sauerstoff 21,03, Kupferoxyd 20,84.

Es ist mir gelungen die Schwefelsäure mit dem Bit-Termandelöl und mit der Benzoesaure zu verbinden, und krystallisirbare Salze mit diesen neuen Säuren darzustellen; eben so die Schweselsäure und Salpetersäure mit dem Benzin zu indifferenten Verbindungen vereinigt zu erhalten, in welchen, nach meinen bisherigen Untersuchungen, sich das Benzin zu den Säuren wie das Ammoniak zu den Säuren in den Amiden verhält. Ich werde mit diesen Verbindungen auch die Untersuchung des schwerlöslichen haphthalinsauren Baryts, und des Körpers, welcher durch Einwirkung der Salpetersäure auf Naphthalin gebildet wird, verbinden. Theils habe ich diese Untersuchungen beendigt, theils bin ich noch mit ihuen beschäftigt; die Resultate, welche ich erhalten habe, sprechen für die Ausicht, welche ich im Anfang dieser Notiz ausgesprochen habe. Welches aber auch die Endresultate derselben sevn mögen, und welche Schlüsse man daraus auf die Benzoylverbindungen machen mag, so werden sie den Werth der Entdeckungen der Benzovlverbindungen, welche durch eine Reihe von zusammenhängenden Thatsachen und von den gründlichsten Unterenchungen eine ausgezeichnete Stelle in der Geschichte der Chemie einnehmen, nie verringern können, wenn auch die Hypothese vom Benzoyl sich nicht bestätigen sollte, welthes ich jedoch jetzt noch nicht zu behaupten wage, da man durch directe Versuche noch nicht beweisen kann, dass das Chlorbenzoyl aus Chlorkohlenoxyd (Phosgengas) und Benun bestehe, aus welcher Verbindung 2 Maafs Wasserstoffcas und 2 Maafs Chlor sich ausgeschieden haben müfsten.

the same in column 2

AND ASSESSED NAMED IN

LVII. Bitte an Meteorologen.

Der Winter von 1833 bis 1834 bietet in seinem Verhalten in Europa so viel Eigenthümlichkeiten dar, dass eine genauere Untersuchung des Witterungsganges während desselben wünschenswerth ist. Ich wende mich daher an die Meteorologen mit der Bitte, mir eine Abschrift der von ihnen gesammelten Erfahrungen zu überschicken. Hauptsächlich erwünscht würde mir die genaue Angabe des Barometerstandes von dem Anfange des Novembers an sevn. da schon seit der Mitte jenes Monates der Luftdruck bedeutende Oscillationen zeigte. Sollte es möglich seyn, damit eine Vergleichung der mittleren Witterungsverhältnisse des ganzen vorigen Jahres mit den Verhaltnissen früherer Jahre zu verbinden, so würde eine Zusammenstellung dieser Anomalien aus verschiedenen Gegenden der Erde vielleicht besseren Außehlus über den Gang der Witterung in diesem Jahre geben. Am angenehmsten würde es mit seyn, wenn ich die gewünschten Thatsachen durch Buchhändler-Gelegenbeit erhielte, wozu ich die Handlung von Schwetschke und Sohn hieselbst vorschlage. Zugleich ersuche ich die Herausgeber ausländischer Zeitschriften diese Aufforderung in ihren Journalen mitzutheilen.

Halle, am Ende Jan. 1834. Dr. C. Kämtz.

Prof. an d. Universität zu Halle.

LVIII. Reduction des Platins.

Erbitzt man eine Lösung von Platinchlorid mit einer von weinsaurem Natron, so entsteht bekanntlich ein schwarzer Niederschlag, der sein zertheiltes metallisches Platin ist. R. Phillips findet, dass man denselben Niederschlag mit weinsaurem Kałk, Kali oder Ammoniak bekommt, jedoch nur bei Erhitzung, dass dagegen Weinsäure oder saures weinsaures Kali selbst in der Hitze keinen Niederschlag geben. Zum Goldchlorid verhält sich das weinsaure Natron wie zum Platinchlorid. (Philos. Magaz. 3 Ser. Vol. II p. 91.)

DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXL

(X. Versuche über das Blut, angestellt in Verbindung mit E. Mitscherlich 1), von L. Gmelin und F. Tiedemann.

(Aus der Zeitschrift für Physiologie.)

Lein Theil des thierischen Körpers ist für die chemihe Physiologie so wichtig, wie das Blut. In dieses gen die assimilirten Stoffe über; durch seine Vermittlung
ut der thierische Körper mit der äußeren Lust in Wechlwirkung, und aus ihm werden alle seste Theile gebilt und alle Secrete erzeugt. Eine genaue Kenntnis
Blutes muß daher zur Ausklärung der wichtigsten im
drper vor sich gehenden materiellen Veränderungen, wie
r Verdauung, Respiration, Nutrition und Secretion am
eisten beitragen. Diese Betrachtung bestimmte uns zur
ustellung der hier zu erzählenden Versuche.

Versuche über den Kohlensäuregehalt des Blutes.

Der Widerspruch in den Resultaten ausgezeichneter erbachter liess es noch immer unentschieden, ob das lat Kohlensäure enthalte oder nicht. Auf der einen Seite nd A. Vogel 2), dass frisches Ochsenblut, unter der locke der Lustpumpe, kohlensaures Gas in hinreichen Menge entwickle, um Kalkwasser, durch welches es leitet werde, zu trüben. Scudamore 3) nahm an, Gerinnung des Blutes sey mit der Entwicklung von ohlensäure wesentlich verbunden, und nach seinen Ver-

Wishrend dessen Anwesenheit zu Heidelberg im Winter 1031 bis 1832.

s) Schweigger's Journal d. Chem. u. Phys. Bd. 11 S. 399.

⁾ Carl Scudamore, Versuche üher das Blut. VVürzburg 1826, S. 84 bis 90.

suchen gaben 6 Unzen Blut, so unter der Glocke der Lustpumpe behandelt, dass das entwickelte kohlensaure Gas durch Barytwasser geleitet wurde, einen Niederschlag von kohlensaurem Baryt, welcher ½ bis ½ Würselzoll kohlensauren Gases entsprach. Nach Brande ¹) soll gar 1 Unze arterielles oder venöses Blut im lustleeren Raume 2 Würselzoll kohlensaures Gas ausstoßen, was auf 1 Maass Blut etwas über 1 Maass Gas betragen würde.

Andererseits fand schon Darwin ²), daß die frisch unterbundene Halsvene von Thieren, in Wasser von 38° C. unter die Luftpumpe gebracht, keineswegs aufstieg, wie sie dieses bei eintretender Gasentwicklung hätte thun müssen, sondern sich im Gegentheile zusammenzog. Nach J. Davy's Versuchen ³) entwickelte sich weder beim freiwilligen Gerinnen des Blutes bei gewöhnlichem Luftdrucke, noch bei der Aufhebung des äußeren Drucks mittelst der Luftpumpe, noch auch bei der durch Erhitzen bewirkten Gerinnung seines Serums irgend ein Gas, und das Serum zeigt nach ihnen im Gegentheil das Vermögen, das kohlensaure Gas in größerer Menge zu verschlucken, als reines Wasser, was nicht der Fall seyn könnte, wenn es bereits mit Kohlensäure beladen wäre.

Bei diesen auffallenden Widersprüchen schien uns die Austellung neuer Versuche unter völligem Ausschlusse der Luft nicht unwichtig. Hierbei verfuhren wir folgendermaßen:

Es wurde an einem lebenden Hunde die Schenkel-Arterie und die Schenkel-Vene bloßgelegt, worauf in dieselben kleine, metallene, mit einem Hahn verschene Röhren eingebracht und durch Ligaturen befestigt wurden. Die Röhren standen mit biegsamen, aus Federharz verfertigten Cathetern in Verbindung, die in sie befestigt waren, und

¹⁾ Philosophical transactions, 1818. p. 181.

²⁾ Philosophical transactions, Vol. LXIV p. 2.

³⁾ Edinburgh medical and surgical Journal, Vol. XXLY p. 233

welche das aussliessende Blut unter die mit Queckgefüllten Gefässe geleitet werden konnte.

tum Auffangen des Bluts dienten Glascylinder, 34 hoch und 1 Zoll weit. Sie wurden unter sorgfältintfernung der adhärirenden Luft mit Quecksilber t. und in mit Quecksilber gefüllte Schalen umge-Wir liefsen hierauf durch Oeffnen des Hahns so Blut aus der Vene aussließen, dass hierdurch alle r biegsamen Röhre enthaltene Luft ausgetrieben , und brachten nun das freie Ende derselben unin umgestülpten Cylinder, in welchem sich das Blut Schwierigkeit ansammelte. So wurde derselbe zur mit venösem Blute gefüllt. Eben so verfuhren wir darauf bei der Auffangung des arteriellen Blutes. gelang so gut, dass sich in beiden Cylindern nicht eringste Luftbläschen wahrnehmen liefs. Sogleich I wurde das venöse Blut auf einem Teller, der sich rauben liefs, unter die Glocke der Luftpumpe ge-, und nach hinreichender Exantlation mit dem Teldd der Glocke entfernt, um möglichst bald auch das elle Blut der Wirkung der Lustpumpe aussetzen zu

m Anfange des Auspumpens zeigte sich bei beiden ten nicht die geringste Blasenbildung; als jedoch arometer der Luftpumpe 27 bis 28 Zoll engl. zeigte, unden Blasen, durch welche das Quecksilber, welfm Cylinder ungefähr 1 ½ Zoll höher stand, als in behale, ungefähr um einen Zoll herabsank, so dafs Stand nur noch ½ Zoll höher war, als der des in chale befindlichen Quecksilbers. Beim venösen Blute unden viele kleine Blasen; beim arteriellen, wahrlich, weil es wegen des seit dem Aderlass verslosgrößeren Zeitraums schon vollständig geronnen war,

it diesen Versuchen unterstützte uns mit dankenswerther Zukommenheit unser verehrter Freund und College, Herr Geme Hofrath Muncke.

entstand zuerst eine große Blase im obersten Theile des Cylinders, wodurch die Blutmasse etwas herabgedrückt wurde, und hierauf bildete sich eine zweite noch größere zwischen der Blutmasse und dem Quecksilber.

Die bei den beiden Blutarten bei Aufhebung des äußeren Druckes gebildeten Blasen waren entweder bloß ein mit Wasserdampf gefülltes Vacuum, oder sie enthielten zugleich irgend ein aus dem Blute entwickeltes permanentes Gas. Ersteres war in sofern leicht möglich, als sich das Blut über einer 1 - Zoll hohen Quecksilbersäule befand, welche sinken musste, sobald die Elasticität der in der exantlirten Glocke übrig bleibenden Luft weniger - als 1 1 Zoll Quecksilberhöhe betrug; und es wurde sogar durch den Umstand, dass die Blasen erst bei fast völliger Exantlation entstanden, sehr wahrscheinlich. Die Frage liefs sich durch allmäliges Hinzulassen der äußeren Luft unter die Glocken bestimmt entscheiden. Waren die Blasen bloss eine torricellische Leere, so mussten sie sogleich völlig verschwinden; enthielten sie aber ein permanentes Gas, so muste dieses aufangs in einem sehr verkleinerten Volum übrig bleiben, und durfte erst nach längerer Zeit wieder vom Blut verschluckt werden. Beim Hinzulassen von Luft unter die beiden Glocken zeigte es sich nun, dass noch lange zuvor, ehe dieselben wieder völlig mit Luft gefüllt waren, alle Blasen gänzlich verschwanden, und dass sie also kein permanentes Gas enthalten konnten.

Diesem Versuche, nach welchem das Blut bei aufgehobenem Luftdrucke weder kohlensaures noch ein anderes permanentes Gas entwickelt, dürfte ein um so größeres Zutrauen zu schenken seyn, als alle Umstände, welche einen Irrthum hätten herbeiführen können, möglichst vermieden waren. Namentlich war der Luftzutritt zum Blute völlig abgehalten, und der Versuch wurde in weniger als einer Stunde bei einer 5° bis 10° C. betra-

genden Temperatur beendigt, so dass in keiner Hinsicht eine chemische Aenderung des Blutes eintreten konnte.

Es verdient noch bemerkt zu werden, das sowohl das venöse, als das arterielle Blut in diesem völlig von der Lust abgeschnittenen Zustande die gewöhnliche Gerinnung zeigte, dass von Ansang des Versuches an eine große Verschiedenheit in der Farbe der beiden Blutarten bemerklich war, und dass also die hellere Farbe des Arterien-Blutes weder, wie J. Davy¹) will, von dem schaumigen Zustand, in welchem es bei der gewöhnlichen Aussangsweise erhalten wird, welcher aber hier wegfällt, noch von der Art der Gerinnung abgeleitet werden kann, da die Farbeverschiedenheit vor derselben eben so aussang, wie nachher. Auch ist es kaum glaublich, dass diese große Verschiedenheit der Färbung von dem Umstande herrührte, dass das arterielle Blut nach dem venösen gesammelt wurde.

Um zugleich die oben erwähnte Angabe J. Davy's zu prüfen, nach welcher das kohlensaure Gas vom Blutwasser in größerer Menge verschluckt wird, als von reinem Wasser, ließen wir zu dem arteriellen Blute, welrhos der Wirkung der Luftpumpe ausgesetzt gewesen war, ohne es aus dem Cylinder herauszunchmen, und mit Luft in Berührung zu bringen, und ohne das Coagulum zu entferuen, nach und nach größere Mengen von kohlensaurem Gas hinzutreten. Die Absorption erfolgte bei einer zwischen 5° und 10° wechselnden Temperatur, da kein Schütteln vorgenommen wurde, nur allmäblig, hud börte erst nach 5 Tagen auf merklich zuzunehmen. Es hatten nun 100 Maafs Blut 120 Maafs kohlensaures Gas verschluckt. Nachdem wir das Blut noch 10 Wochen mit dem übrigen kohlensauren Gase bei ungefähr 10° C. zusammengelassen hatten, fanden sich noch 16 Maafs kohlensaures Gas weiter absorbirt, also im Gan-

¹⁾ Edinb. medical and surgical Journal, No. 105 p. 243.

zen 136 Maafs. Wiewohl diese Maafsbestimmungen auf keine große Genauigkeit Anspruch machen, so geht doch aus ihnen die Richtigkeit der Davy'schen Angabe mit hinreichender Sicherheit hervor. Nach diesem längeren Verweilen mit kohlensaurem Gas erschien der, ungefähr die Hälfte des Bluts betragende, Kuchen rothschwarz, das Blutwasser war ziemlich klar, und durch Blutroth, welches eher aufgelöst als suspendirt schien, dunkel colombienroth gefärbt.

Die so eben erwähnten Ergebnisse glaubten wir noch durch einen zweiten, mit einigen Abänderungen angestellten, Versuch bekräftigen zu müssen; besonders wünschten wir zugleich zu erfahren, ob das Blut, wenn auch keine freie, doch wenigstens gebundene Kohlensäure enthalte

Wir sammelten das Blut eines Hundes auf dieselbe, Weise auf, wie das erste Mal, nur leiteten wir das venöse Blut, statt in einen, in zwei mit Quecksilber gefüllte Cylinder, von denen der eine etwas frisch ausgekochten concentrirten Essig enthielt, und eben so verfuhren wir mit dem arteriellen Blute.

Das nicht mit Essig vermischte arterielle und venöse Blut verhielt sich beim Auspumpen der Lust genau wie im vorigen Versuche. So lange die Exantlation noch nicht 26 Zoll englisch betrug, so entstand nicht das geringste Bläschen; erst bei ungefähr 26½ Zoll engl. trat die Bildung eines leeren Raumes ein, weil das unter dem (diesswal weniger betragenden) Blute in dem Glascylinder besindliche Quecksilber die Höhe von ungefähr 2½ Zoll besas. Der leere Raum bildete sich theils über, theils unter dem gerinnenden, sowohl venösen als arteriellen Blute, ohne dass sich aus dem Innern der Blutmasse Blasen erhoben, und er verschwand sogleich beim Zulassen von nur wenig Lust in die Glocke.

Aus dem mit Essig gemischten arteriellen Blute, wel-

ches sich ebenfalls über einer 9½ Zoll hohen Quecksilbersäule befand, stiegen dagegen schon, als das Auspunpen bis zu 20 engl. Zoll fortgesetzt war, viele kleine Blasen auf, und beim Auspumpen bis zu 25 Zoll betrug der Raum über dem Blute ½ von dem des Blutes. Beim Hinzulassen von Luft in die Glocke blieb eine geringe Menge Gas übrig, welches in wenigen Augenblucken fast völlig verschwänd. Eben so verbielt sich das mit Essig gemischte venöse Blut; nur wurde hier die Gasentwicktung schon bei 23½ Zoll Exantlation bemerklich, und bei 25 Zoll kam der mit verdünntem Gase gefüllte Raum bereits dem des Blutes gleich; auch blieben beim Hinzulassen der Luft in die Glocke größere Blasen übrig, wiewohl die Menge des angewandten venösen Blutes weniger betragen hatte als die des arteriellen.

Es geht hieraus hervor, dass sowohl im arteriellen als im venösen Blute gebundene Kohlensäure verhanden ist, welche beim venösen mehr als beim arteriellen betragen möchte. Demnach ist die schwach alkalische Natur des Blutes nicht sowohl von ätzendem, als vielmehr von kohlensaurem Alkali abzuleiten.

Das nicht mit Essig vermischte arterielle und venöse Blut wurde, wie im ersten Versuche, mit kohlensaurem Gase zusammengestellt. Nach 3 Wochen batten 100 Maaß arterielles Blut 140, und 100 Maaß venöses Blut 111 Maaß kohlensaures Gas verschluckt. Diese Bestimmungen dürfen aber wegen der Dicktlüssigkeit und dunkeln Farbe des Blutes, und wegen der kleinen Menge des angewandten venösen Blutes nur als ungefähre angesehen werden. Das mit Essig gemischte arterielle sowohl als das venöse Blut, über dem Quecksilber 3 Wochen sich selbst überlassen, hatte sich in eine feste schwarzbraune Masse verwandelt, ohne in Kuchen und Serum verwandelt zu seyn.

Bald nach Beendigung dieser, im vergaugenen Win-

ter angestellten Versuche, kam uns die verdienstliche Arbeit von Ed. Ch. F. Stromeyer 1) zu Gesicht, aus welcher wir mit Vergnügen ersahen, dass er bei einem etwas abweichendem Versahren ganz zu demselben Resultate gelangt ist, nämlich dass das Blut keine freie, aber wohl gebundene Kohlensäure enthält.

Nach diesen gleichmäßigen Ergebnissen scheint uns die Frage über den Kohlensäuregehalt des Blutes bestimmt entschieden. Vergleichen wir nun dieses Resultat mit den über das Athmen aufgestellten Theorien, und untersuchen wir, in wie weit sie mit demselben vereinbar sind.

Lavoisier ²) nahm an, das Blut schwitze, ohne in unmittelbare Berührung mit der eingeathmeten Lust zu kommen, durch die Membranen der Lunge in die Bronchien eine hauptsächlich aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehende Feuchtigkeit aus, welche durch den Sauerstoff der eingeathmeten Lust zu Kohlensäure und Wasser verbrannt werde.

Da man nach dieser Theorie nicht veranlast ist, freie Kohlensäure im Blute anzunehmen, so ist ihr das von uns erhaltene Resultat allerdings sehr günstig. Dennoch ist sie aus anderen Gründen sehr unwahrscheinlich. Denn eine solche Kohlenwasserstoff haltende Feuchtigkeit, die in die Lungenzellen ausgehaucht werden, und schon bei 38° verbrennen soll, ist bis jetzt nicht nachgewiesen; auch kann das Eindringen der Gase in feuchte thierische Gewebe, und also die unmittelbare Berührung zwischen Lust und Blut besonders nach den Versuchen von H. Davy nicht wohl bezweifelt werden.

H. Davy schloss aus seinen Versuchen 3), die Lust

¹⁾ Schweigs. Journ. für Chemie und Physik, Bd. LXIV S. 105.

²⁾ Mém. de l'acad. des Sc. p. l'année 1790, p. 601; übersettt is Scherer's Journal der Chemie, Bd. X S. 560.

Physiologisch chemische Untersuchungen üb. das Athmen, Lempo 1814, S. 113.

dringe durch die feuchten Gefässhäute der Lungen, und werde vom Serum ausgenommen; der Sauerstoff derselben bilde theils mit dem Kohlenstoff des Cruors Kohlensäure, theils bleibe er mit dem Cruor verbunden; das Blus stosse endlich alles oder das meiste ausgenommene Stickgas nebst der durch den eingeathmeten Sauerstoff erzeugten Kohlensäure und der bereits im venösen Blute enthaltenen wieder aus. Denn da er fand, das auch nach dem Einathmen von Wasserstoffgas etwas kohlensaures Gas ausgeathmet werde, wiewohl viel weniger, als nach dem Einathmen von Luft, so nahm er an, das nach den Lungen zurückkehrende Venenblut enthalte bereits etwas freie Kohlensäure.

Wäre die Davy'sche Ansicht richtig, so müste sich im arteriellen Blute so viel Kohlensäure vorfinden, als dasselbe bei der Temperatur des thierischen Körpers in Berührung mit einem Gasgemenge, wie es die ausgeathmete Lust darbietet, aufzunehmen vermag; diese Menge könnte nicht unbedeutend seyn, da das kalte Blut mehr als sein Volum kohlensaures Gas verschluckt, und müßte sich bei dem von uns angestellten Versuche zu erkennen gegeben haben. Doch ließe sich hiergegen erwiedern, dass von dem in die Lungen gelangenden Blute wegen der Schnelligkeit der Circulation immer nur der kleinste Theil Gelegenheit hat, mit der eingeathmeten Lust in Wechselwirkung zu treten; dass also nur dieser sich mit Kohlensäure belade, welche aber dann im Verhältnis zum ganzen Blut so wenig betrage, dass sie sich wegen der Assinität der wässrigen Flüssigkeit zu derselben nicht mehr durch Aufhebung des äußeren Drucks entwickeln lasse. Eine wichtigere Einwendung lässt sich gegen den von Davy angenommenen Gehalt des venüsen Blutes an freier Kohlensäure machen; denn auch das venöse Blut entwickelt im leeren Raume keine Kohlensäure, die sie nach dieser Theorie schon durch die blosse Berührung des Blutes mit Wasserstoffgas und andern Gasen aushauchen soll.

Hiernach ist die Davy'sche Ansicht mit unseren Erfahrungen nicht völlig vereinbar; sie wäre es eher, weun man die Präexistenz von freier Kohlensäure im venösen Blute hinweggelassen, und alle beim Athmen erhaltene Kohlensäure aus der unmittelbaren Verbindung des cingeathmeten Sauerstoffs mit dem Kohlenstoff des Blutes ableiten wollte. Auch scheint es nicht naturgemäß, anzunehmen, das Blut absorbire zuerst sämmtliches Stickgas der Luft, und hauche dann sogleich den größten Theil wieder aus, wofür sich kein Grund angeben läßt.

Lagrange nahm, gleich Davy, unmittelbare Berührung zwischen dem Blut und der durch die Gefässhäute dringenden Luft an; aber nach ihm bildet der Sauerstoff der Luft nicht sogleich Kohlensäure, sondern er wird zuerst nur lose von dem Blute gebunden, gelangt mit diesem in die verschiedenen Theile des Körpers, bei deren Verrichtungen er vielleicht erst die innige Verbindung mit dem Kohlenstoff des Blutes zur Kohlensäure eingeht, welche dann, wenn das venöse Blut wieder in die Lungen gelangt, hier ausgestofsen, und durch eine neue Menge von Sauerstoff ersetzt wird.

So viel auch diese Theorie für sich hat, da sie die gleichmäßige Vertheilung der thierischen Wärme und die Nothwendigkeit des arteriellen Blutes zur Unterhaltung der thierischen Verrichtungen am genügendsten erklärt, so unverträglich erscheint sie mit den hier vorgelegten Thatsachen. Denn da nach ihr das venöse Blut viele Kohlensäure enthält, welche es in den Lungen bei gewöhnlichem Luftdrucke bloß wegen der Berührung mit der eingeathmeten Luft ausstößt, so müßte es dieselbe noch leichter bei außgehobenem Luftdrucke entwickeln. Auch im arteriellen Blute müßte sich nach dieser Theorie noch etwas freie Kohlensäure nachweisen lassen, da eine mit Kohlensäure beladene Flüssigkeit in Berührung mit einer abgeschlossenen Menge von Luft bloß einen Theil der Kohlensäure ausstößt. Selbst die Entwicklung

von Sauerstoffgas aus dem der Wirkung der Luftpumpe ausgesetzten arteriellen Blute hätte sich einigermaßen erwarten lassen, wofern der Sauerstoff darin eben so lose gebunden angenommen würde, wie in jeder andern der Luft ausgesetzten wäßrigen Flüssigkeit. Da sich nun von allem dem nichts gezeigt hat, so ist die Richtigkeit der Theorie von Lagrange sehr zu bezweifeln.

Es soy uns daher erlaubt, Bruchstücke von einer Theorie vorzulegen, welche sich mit den bis jetzt bekannten Thatsachen am besten vereinigen lässt. Geht man von der Ansicht aus, dass die meisten oder alle Bestandtheile der thierischen Secrete nicht erst durch die Secretionsorgane erzeugt werden, sondern schon gebildet im Blute vorhanden sind, so müssen sie in dieses entweder von der Nahrung her gelangen, oder durch Umwandlungen, welche dieselbe im Körper erleidet, erzeugt worden seyn. Diese Umwandlungen mögen zum Theil bei der Verdauung selbst und vielleicht noch bei anderen Gelegenheiten vor sich gehen; die wichtigsten finden jedoch höchst wahrscheinlich in den Lungen statt, bei der Berührung des Blutes mit der Luft. Die meisten organischen Flüssigkeiten, der Lust dargeboten, erzeugen unter Sauerstossabsorption Essig- oder Milchsäure; diese Säurebildung wird durch böhere Temperatur sehr begünstigt, wofür die Essigbereitung und das Sauerwerden der Milch bekannte Belege abgeben. Wir finden im Blute und den meisten thierischen Secreten Essig- oder Milchsaure, theils frei, theils an Alkali gebunden. Da nun diese Säure gewiss in viel kleinerer Menge in der Nahrung vorhanden ist, als sie durch Schweise und Urin beständig ausgeleert wird, so muss sie sich im thierischen körper selbst erzeugen, und wo eher, als in den Lungen, in welchen die Bedingungen zur Essighildung, nämlich reichliche Berührung mit der Lust und höhere Temperatur so vollständig erfüllt sind?

Unsere oben erzählten Versuche hatten uns belehrt,

dass das arterielle und venöse Blut zwar keine freie, aber wohl an Alkali gebundene Kohlensäure enthalten. Wäre die oben ausgesprochene Vermuthung, dass sich beim Athmen Essigsäure erzeuge, gegründet, so müste das venöse Blut mehr kohlensaures Alkali enthalten, als das arterielle; denn durch die erzeugte Essigsäure müste ein Theil des kohlensauren Alkalis, unter Austreibung der Kohlensäure in essigsaures Alkali verwandelt werden. Der oben erzählte Versüch schien zwar ein dieser Ansicht günstiges Resultat gegeben zu haben; um uns aber bestimmter zu versichern, stellten wir noch folgenden an:

Mittelst des oben beschriebenen Apparats wurden aus einem gesunden Hunde 48 Grm. venöses und 152 Grm. arterielles Blut in zwei geräumige Medicinkolben gelassen. Wir fügten hierzu sogleich frisch gekochten concentrirten Essig, & des Blutes betragend, verbanden jeden Kolben mittelst einer Schenkelröhre mit einer Barytwasser haltenden Flasche, aus welcher eine zweite Schenkelröhre in ein kleines ebenfalls Barytwasser haltendes, und durch Verschließen mit Papier vor der Luft verwahrtes Gläschen leitete. Die Kolben wurden erst auf dem Wasserbade erhitzt, dann ganz in demselben, so dass bloss der oberste Theil ihres Halses sich außerbalb befand. Der Inbalt wurde dick und blähte sich bedeutend auf, und die sich langsam entwickelnden Gasblasen fällten reichlich das Barytwasser. Nach Sstündiger Erhitzung im Wasserbade entwickelte die Masse kaum noch etwas Kohlensäure, daher wir den Versuch beendigten, und den kohlensauren Baryt schnell auf einem bedeckten Filter sammelten und wuschen. Der vom venösen Blut erhaltene kohlensaure Baryt betrug nach dem Glühen 0,264 Grw. und der vom arteriellen 0.566 Grm. Hieraus lässt sich berechnen, dass 10000 Theile venöses Blut wenigstens 12,3 und 10000 Theile arterielles Blut wenigstens 8,3 gebundene Kohlensäure enthalten, und dafs in dem gegebenen Falle die Menge der Kohlensäure

venösen Blut sich zu der im arteriellen wie 3 zu 2 halt.

Dieser Versuch ist sonach der oben ausgesprocheVermuthung sehr günstig, indem durch die beim Athn erzeugte Essigsäure & des im venösen Blut enthalen Alkalis zersetzt worden zu seyn scheint. Jedoch
t eine größere Anzahl, unter verschiedenen Umstäni angestellter Versuche kann sie zur Gewißheit erheit die verschiedene Menge des angewandten venösen
I arteriellen Blutes könnte, da Kolben von gleichem
halte angewandt waren, einigen Einfluß auf das Reint gehabt haben.

Fassen wir endlich diese Betrachtungen über das imen in folgende Sätze zusammen:

- 1) Die in die Lungenzellen eingeathmete Luft dringt die feuchten Gefässhäute ein, und kömmt so mit dem te in unmittelbare Berührung.
- 2) Da das Stickgas der Luft nicht bedeutend vom de absorbirt wird, so reicht eine geringe Menge desben hin, die Feuchtigkeit der Gefäfshäute zu imprägen, und der bei weitem größere Theil bleibt in den len zurück; da hingegen das Sauerstoffgas reichlich Blute aufgenommen wird, so strömt es aus den Lunzellen in dem Verhältnis in die Gefäßhäute nach, als diesen durch das Blut entzogen wird, und das in den higenzellen bleibende Gasgemenge muß daher reicher Stickgas und ärmer an Sauerstoffgas werden als die lt.
- 3) Der vom Blute aufgenommene Sauerstoff tritt zum eil direct an den Kohlenstoff und Wasserstoff desselt, und erzeugt Kohlensäure und Wasser, welche auswucht werden; zum Theil vereinigt er sich unmittelmit den im Blute euthaltenen organischen Verbinigen. Durch beide Weisen wird das Mischungsverhifs der im Blute enthaltenen organischen Verbindungeändert, womit eine Umwandlung derselben in nie-

drigere verbunden ist. Zu den niedrigeren Verbindungen, die sich hier bilden, gehört vorzüglich Essig- oder Milchsäure, welche einen Theil des im Blute enthaltenen kohlensauren Natrons zersetzt und dessen Kohlensäure in die Lungenzellen austreibt.

4) Das in den Lungen gebildete essigsaure Natron verliert durch verschiedene Secretionsapparate, besonders durch Nieren und Haut, seine Essigsäure, nimmt wieder Kohlensäure auf, die beim Durchgang der Blutmasse durch den Körper durch weitere Zersetzungen seiner organischen Bestandtheile entsteht, und gelangt wieder als kohlensaures Natron in die Lungen.

Nach dieser Theorie ist es leicht erklärlich, warum das venöse Blut beim aufgehobenen Luftdrucke keine Kohlensäure entwickelt, da man in demselben die Existenz freier Kohlensäure nicht anzunehmen genöthigt ist. Dass aber auch das arterielle Blut dieses Verhalten zeigt, scheint schwieriger zu erklären; denn da nach dieser Theorie durch die eingeathmete Luft theils unmittelbar Kohlensaure erzeugt, theils auch die des kohlensauren Alkalis durch die erzeugte Essigsäure frei gemacht werden soll, so lässt sich bei dem, was über die Absorption der Gase durch wäßrige Flüssigkeiten bekannt ist, nicht denken, dass alle diese Kohlensäure in die Lungenzellen ausgehaucht werde, sondern ein Theil derselben wird vom Blute zurückgehalten in einem Verhältnisse, welches durch die Absorbirbarkeit der Kohlensäure vom Blute. durch die gegebene Temperatur und durch das Verhältnifs, nach welchem das Gasgemenge in den Lungenzellen zusammengesetzt ist, bestimmt wird. Uebrigens ist wie wir schon früher bemerkten, wohl zu beachten, daß von dem durch die Lungen strömenden Blute immer nur ein Theil Gelegenheit hat, auf die Lust einzuwirken; also nur dieser Theil wird mit etwas freier Kohlensäure beladen, und wenn er sich dann mit dem unverändert gebliebenen Blute mischt, welches einfach kohlensaures Alkali enthält, so wird die freie Kohlensäure von diesem gebunden, so dass es sich zum Theil in doppelt kohlensaures Alkali verwandelt, aus dem sich dann die Kohlensäure unter der Lustpumpe nicht weiter entwickeln kann.

Die weitere Aussührung dieser Theorie, und die Hinwegräumung mancher Schwierigkeiten, welche sich auch bei ihr noch darbieten, bleibt weiteren Forschungen vorbehalten.

II. Aufauchung des Harnstoffs im Blate nach der Exstirpation der Nieren.

Der bekannte Versuch von Prevost und Dumas 1) fet von so großem Einslus auf die Lehre von der Secretion, dass es uns wichtig schien, denselben, der bestätigenden Versuche von Vauquelin und Ségalas 2) ungeachtet, noch einmal vorzunehmen.

Am 14. Januar 1832, Morgens um 11 Uhr, nahmen wir an einem munteren Spitzbunde die Ausschneidung der rechten Niere vor. Nachdem die Haut und die Musteln in der Lenden-Gegend durch einen Längsschnitt getrennt waren, wurde die Niere aus ihrer Kapsel hervorgezogen. Die bloßgelegten Blutgefäße und der Harnleiter wurden unterbunden, und dann zwischen der Ligatur und Niere durchschnitten. Bei der Anlegung der Ligatur schrie das Thier stark. Die Wundränder wurden alsdann durch eine Naht vereint.

In den ersten Tagen nach der Operation erhielt das Thier bloß Milch mit Wasser, die es gern soff. Bis rum anderen Tage um 12 Uhr ließ der Hund weder Harn, noch gab er Excremente von sich. Gegen Abend erfolgte eine reichliche Ausleerung von Urin und Koth.

¹⁾ Journal de Physique, Tom. XCV p. 212; auch Annales de Chimie et Physique, Vol. XXIII p. 90.

¹⁾ Magendie, Journal de Physiologie, Tom. II p. 354.

Die Wunde eiterte bald, und die Heilung schritt so schnell vor, dass die Vernarbung nach 14 Tagen ersolgte. Das Thier nahm Nahrungsmittel zu sich, entleerte Harn und Excremente, und besand sich so wohl wie vor der Operation.

Am 11. Februar, Morgens 11 Uhr, schritten wir zur Wegnahme der linken Niere. Die Wärme des Thieres betrug in der Mundhöhle 38 Grad des Thermometers von Celsius. Die durch einen Längsschnitt bloßgelegte und aus der Kapsel hervorgezogene Niere erschien sehr blutreich und war um ein Drittheil größer als die früher ausgeschnittene rechte Niere. Diefs war unstreitig die Folge ihrer gesteigerten Thätigkeit und des damit verbundenen lebhafteren Ernährungs - Processes. Nachwittags um 2 Uhr lag der Hund niedergeschlagen auf seinem Lager, er hatte die ihm vorgesetzte Milch, mit Wasser vermischt, nicht berührt. Die Bewegungen des Herzens waren beschleunigt, und seine Nase war trocken und warm. Die Wärme betrug in der Mundhöhle 38 der Grad. In der Nacht erbrach er eine Galle haltige Flüssigkeit, und gab einmal ein grüngelbes breitges Excrement von sich. Das ihm vorgesetzte Getränk hatte er zum Theil zu sich genommen.

Am 12. Februar war das Thier sehr traurig, und erbrach mehrmals eine wäßrige, mit schmutziggrauem Schleim vermischte Flüssigkeit. Einmal befanden sich darin zwei Glieder eines Bandwurms. Auch entleerte er einmal grüngelbe, dünnflüssige Excremente. Die Nase zeigte sich warm und feucht. Zuweilen soff er etwas Milch mit Wasser.

Das Erbrechen und Würgen dauerte bis zum 13. Morgens fort. Das Thier war sehr niedergeschlagen, matt, betäubt und wurde öfters von heftigem Schauder ergriffen. Die Wärme des Körpers sank, die Bewegungen des Herzens wurden langsamer und schwächer, das Athmen ward ungleich, und so verschied das Thier gegen 10 Uhr Morgens.

ANNALEN No. 20. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

Bei der Leichenöffnung zeigte sich das Bauchfell entt und es enthielt eine eiterartige Flüssigkeit. Die ie des Magens und Darmkanals waren mit Blut stark t. Die Schleimhaut des Magens erschien entzündet. ngen fand sich eine schleimige, durch Galle gefärbte gkeit. Die Leber war sehr blutreich, der Masse vergrößert, zugleich sehr mürb und brüchig. ublase war strotzend mit einer dunkelgrünen Gaile t. Im Darmkanal zeigte sich eine dünne, mit Schleim Salle vermischte Flüssigkeit. Die rechte Herzhälfte, ders der Vorhof und die Hohladern, enthielten izrothes geronnenes Blut. Die Lungen und die boten nichts Abweichendes dar. In den Hirnkambefand sich mehr Flüssigkeit als gewöhnlich. Das und die verschiedenen Flüssigkeiten wurden aufgei, um zu untersuchen, ob sich Harnstoff in ihnen

Wir unterwarfen der Untersuchung auf Gehalt an toff: 1) die ausgebrochene Flüssigkeit; 2) das nach Tode aus den größeren Gefäßen gesammelte Blut, es gegen 2 Unzen betrug; 3) die Galle; 4) den des Dünndarms; 5) den vom operirten Thiere austen Koth.

Alle diese Materien wurden auf dem Wasserbade rockne gebracht und mit heißem Wasser ausgezo-Das Filtrat wurde durch Bleiessig gefällt, und wiestitrirt. Die so erhaltenen Flüssigkeiten befreiten heils durch kohlensaures Ammoniak, theils durch Hyonsäure vom Bleigehalt.

Die Fällung durch kohlensaures Ammoniak wandten ich der ausgebrochenen Flüssigkeit, dem Blute und alle an. Die hierauf filtrirte und zur Trockne absplie Flüssigkeit wurde mit absolutem Weingeist austendorft's Appal. Bd. XXXI.

gezogen, der Rückstand, welchen die weingeistige Lisung beim Abdampfen liefs, wurde in wenig Wasser gelöst, und zu dieser, durch Filtriren von einigen Flocken befreiten wäfsrigen Lösung wurde in einer kleinen mit Eis umgebenen Glasröhre concentrirte Salpetersäure sehr langsam in einzelnen Tropfen geftigt, so dass keine merkliche Erhitzung eintreten konnte.

Die Flüssigkeiten vom Inhalte des Dünndarmes und vom Kothe wurde durch Hydrothionsäure vom Blei beofreit, dann nach dem Filtriren und Abdampsen auf die selbe Weise mit absolutem Weingeist, Wasser und Sal-

petersäure behandelt.

Hiebei erhielten wir folgende Ergebnisse: Die vom Blut erhaltene Flüssigkeit gab mit einigen Tropfen Sal petersäure einen starken, gelbweißen, krystallinischen Niederschlag, welcher nach 24 Stunden dem Volume nach die Hälfte des Gemisches betrug. Er wurde zur genaueren Prüfung auf einem kleinen Filter gesammelt, mit wenig kaltem Wasser gewaschen, ausgepreist und getrocknet. Ein Theil desselben, in einem Platinlöffel erbitzt, liefs eine kohlige Spur, die bald ohne merklichen Rückstand verschwand; ein anderer Theil, mit wäßrigem Kali gelinde erwärmt, zeigte durchaus keine Entwicklung von Ammoniak. Der dritte größere Theil des Niederschlass wurde mit Wasser und kohlensaurem Baryt erhitzt, worauf das Gemisch mit einer überwiegenden Menge von absolutem Weingeist zersetzt und filtrirt wurde. Das Filtrat, welches sich nicht mit Schwefelsäure trübte, gab beim freiwilligen Verdunsten sehr lange farbloso Nadelu von Harnstoff, dessen Menge wohl nur ein Paar Milligramm betrug, und der sich als solcher durch seine Löslichkeit in Wasser und Weingeist, durch seine Verslüchtigung in der Hitze, und durch seine Fällbarkeit mittelst Salpetersäure, Kleesäure und Weinsäure zu erkennen gab.

Die vom Ausgebrochenen erhaltene Flüssigkeit gab. mit Salpetersäure, zwar einen im Aeufsern dem salpetersauren Harnstoff ähnlichen Niederschlag, jedoch in zu geringer Menge, als dass seine Natur mit Sicherheit hätte bestimmt werden können.

Bei der Flüssigkeit von der Galle zeigte sich nur eine Spur eines bräunlichen, flockigen Niederschlags, der durchaus nicht dem salpetersauren Harnstoff glich; und die vom Inhalte des Dünndarms und vom Kothe erhaltenen Flüssigkeiten, welche braun gefärbt waren, lieferten mit Salpetersäure gar keinen Niederschlag.

Diesen Versuchen zufolge ist die Gegenwart des Harnstoffs im untersuchten Blut bestimmt erwiesen, und im Ausgebrochenen wahrscheinlich; wogegen sich derselbe weder in der Galle, noch im Inhalte des Dünndarms und im Kothe nachweisen liefs. Dass wir viel weniger Harnstoff aus dem Blute erhielten, als Prevost und Dumas, ist theils daraus erklärlich, dass sich bei der Kleinheit des Hundes nach dessen Tod nur eine geringe Menge Blut aus seinen größeren Gesäsen sammeln liefs; theils daraus, dass der Hund schon am zweiten Tage nach der Operation starb 1). Aber eben dieser Umstand, dass sich schon nach einer so kurzen Unterbrechung der Harnsecretion im Blute Harnstoff nachweisen liefs, scheint uns für die Theorie nicht ohne Wichtigkeit.

¹⁾ Vauquelin und Ségalas fanden keinen Harnstoff im Blute eines Hundes, der 48 Stunden nach der Eastirpation starb, aber wohl bei einem andern, der diese Operation 60 Stunden überlebte; sie leiten diese verschiedenen Erfolge davon ab, dass sie im ersten Versuche die Flüssigkeiten in der VVärme abdampften, in letzterem im lustleeren Raum mit Schweselsäure. Da jedoch der Harnstoff beim warmen Abdampsen seiner wössrigen Lösungen nicht so leicht zersetzt wird, wie man oft annimmt, daher er auch uns nicht entging, wiewohl wir uns immer des VVasserbades aum Abdampsen bedient hatten, so ist es wahrscheinlicher, dass bei jenem Hunde, der in 48 Stunden starb, sich der Harnstoff im Blute noch nicht in hinreichender Menge augehänst hatte, um erkannt werden zu können.

141. Vergebliche Versuche, im gesunden Blute Harnstoff und Milchzucker zu entdecken.

Der durch No. II bestätigte Versuch von Prevost und Dumas ist der Hypothese, dass die Secretions-Apparate nicht sowohl neue organische Verbindungen aus den Bestandtheilen des Blutes erzeugen, als vielmehr die bereits vorbandenen in verschiedenen Verhältnissen ausleeren, in hohem Maafse günstig. Immer aber kann man ienen Versuch auch nach der früher vorgezogenen Hypothese erklären, wenn man die unwahrscheinliche Aunahme zulässt, dass nach der Entsernung der Nieren die übrigen Secretions-Organe für sie vicariiren, und gleich ihnen aus dem Blute Harnstoff erzeugen, von welchem ein Theil wieder durch Resorption in die Blutmasse gelange. Erst dann, wenn es gelingt, den Harnstoff und die meisten übrigen Stoffe, die man für Producte der Secretion zu halten pslegt, gebildet im gesunden Blute nachzuweisen, lässt sich die oben erwähnte Hypothese als sicher erwiesen ansehen; doch muss andererseits zugegeben werden, dass das Nichtaustinden einiger dieser Stoffe noch keineswegs ihre Unrichtigkeit beweist, da vielleicht manche, wohin, nach den Versuchen von Vauguelin und Ségalas, auch der Harnstoff gehören mag, aus dem Blute, welches in den Secretions-Apparat gelangt so schnell und vollständig ausgeschieden werden, dass os um so weniger möglich wird, den in der großen Blutmasse gebliebenen geringen Rückhalt derselben zu entdecken, als die Scheidung der organischen Materien von einander nicht so scharf möglich ist, wie die der unorganischen. Da jedoch schon viele Stoffe in dem Blute gefunden worden sind, die man zum Theil als Product der Secretion zu betrachten pslegte, z. B. verschiedene Salze, Osmazom, speichelstoffartige Materie, Käsestoff, Gallenfett, Talg, Oel und Oelsäure 1), so durste man

¹⁾ L. Gmelin, Handbuch der theoretisch, Chemie, Bd. 16 S. 1073 und 1386.

offen, dass sich auch andere wichtige, in den Secreten orkommende Stoffe im Blute würden aussinden lassen. I dieser Hossnung stellten wir solgende, die Nachweitig des Harnstoffs und des Milchzuckers im gesunden lute bezweckende Versuche an.

Zuerst suchten wir vorläufig auszumitteln, ob sich trch die von uns ausgedachte Verfahrungsweise kleine engen dieser Stoffe, die zuvor dem Blute beigefügt orden waren, mit Bestimmtheit wieder würden auffinm lassen. Zu diesem Ende dampsten wir ein Gemisch 8 50 Grm. Kuhblut und 0,2 Grm. Harnstoff zur Trockne und behandelten den Rückstand nach der unter No. II geführten Weise mit Bleiessig und Hydrothionsäure. e zuletzt erhaltene wäßrige Lösung, welche farblos ar, gab mit Salpetersäure einen beträchtlichen krystalischen, und mit Kleesäure einen gleich starken feinruigen Niederschlag, welcher als salpetersaurer und esaurer Harnstoff nicht wohl verkannt werden konnte. lbst als wir ein nach denselben Verhältnissen aus Blut d Harnsstoff gebildetes Gemisch bloß zur Trockne abinpften, den zerriebenen Rückstand mit kochendem Wasauszogen, das Filtrat nach dem Abdampfen zur Trockne Weingeist aufnahmen, das weingeistige Filtrat zur ockne brachten, den Rückstand wieder in wenig Waslösten und filtrirten, erhielten wir mit Salpetersäure wohl als mit Kleesäure gleich starke, charakteristische ederschläge.

Andererseits dampften wir ein Gemisch aus 50 Grm. Milchzucker zur Trockne ab, ersöpften die zerriebene Masse mit heißem Wasser, fälldie etwas trübe Flüssigkeit durch Bleiessig, entfernaus dem Filtrate das Blei durch Hydrothionsäure, upften das Filtrat zur Trockne ab, und befreiten den ickstand durch absoluten Weingeist von allen darin dichen Theilen; hier blieb eine beträchtliche Mengen Milchzucker in Gestalt eines weißen körnigen Pul-

vers zurück. Jedoch bemerkten wir, daß, wenn man die zur Trockne abgedampste Masse der Lust so lange ausgesetzt hatte, daß sie wegen ihres Gebaltes an essigsaurem Salze seucht geworden war, dann mit Weingeist von 36° R. eine vollständige Lösung, ohne alle Abscheidung von Milchzucker, erhalten wurde, zum Beweise, daß der Milckzucker vermittelst der übrigen im Rückstande enthaltenen Materie im wasserhaltenden Weingeiste gelöst wird.

Nachdem wir uns somit überzeugt hatten, dass sich im Blute 300 Harnstoff und 100 Milchzucker schon bei kleinen Mengen des Gemisches mit größter Sicherheit auffinden lassen, bosten wir, bei Anwendung von größeren Mengen von Blut, diese Stosse darin zu finden, auch wenn sie in kleinerem Verhältnisse vorhanden wären, und schritten zu folgendem Versuch.

Wir dampsten 10 Psund ganz frisches Blut von einer milchenden Kuh auf mehreren Wasserbädern so lange ab, bis unter häufigem Umrühren ein völlig trocknes, grobes Pulver erhalten worden, zogen dasselbe einigemal mit warmem Wasser aus, dampsten die durch Leinen colirte Flüssigkeit zur Trockne ab, nahmen den Rückstand wieder in Wasser auf, fällten die von etwas unauslöslich gewordener Materie abgegossene Flüssigkeit durch Bleiessig, fällten das davon erhaltene Filtrat durch kohlensaures Ammoniak, dampsten das Filtrat zur Trockne ab, zogen den Rückstand mit absolutem Weingeist aus, dampsten die weingeistige Lösung wieder ab, und zogen den erhaltenen Rückstand wiederum mit absolutem Weingeist aus.

Die weingeistige Lösung liess beim Abdampsen bloss eine Verbindung einer settigen Säure mit Natron; in der Auslösung des Rückstandes in wenig Wasser erzeugten daher Salpetersäure und Kleesäure keine Niederschläge von Harnstoff, sondern sie schieden bloss diese settige Säure (Oelsäure?) ab.

Die von den obigen zwei Ausziehungen mit Weinist ungelöst gebliebenen Rückstände, welche den Milchicker hätten enthalten müssen, hielten vorzüglich Koch-Iz und essigsaures Natron, Ihre vereinigte Lösung in Passer wurde nur in einem solchen Verhältnisse mit Veingeist versetzt, dass dadurch der etwa vorhandene ilchzucker nicht gefällt werden konnte. Darauf fügten r verdünnte Schweselsäure hinzu, und dampsten die m gefällten schwefelsauren Natron abgegossene Flüskeit langsam ab; da der Rückstand noch Natronsalz elt, so musste diese Behandlung mit Wasser, Weinist und Schwefelsäure nochmals wiederholt werden, und noch einmal: hierauf wurde die überschüssig zugefügte hwefelsäure durch Barytwasser, und dessen Ueberschufs irch kohlensaures Ammoniak entfernt und das Filtrat r Trockne abgedampft. Hier blieb nun sehr wenig tht krystallisirende, thierische Materie, in Weingeist Wasser löslich, mit Salpetersäure keine Milchzukrsäure liefernd.

Demnach entbält entweder das Kuhblut weder Harniff noch Milchzucker, oder wenigstens nur in so kleir Menge, dass diese Stoffe bei dem angewandten Verfren von der großen Masse der übrigen Stoffe eingeilt blieben.

X. Ueber die saure Beschaffenheit des venösen Menschenbluts und über den Unterschied zwischen arteriellem und venösem Blute; von R. Hermann.

chon seit drei Jahren habe ich bekannt gewacht, daß venöse Blut gesunder Menschen freie Säure enthalte. litdem hat man aber dieser Angabe von allen Seiten ldersprochen. Ermüdet durch eine so zahlreiche Opposition, würde ich den Gegenstand vielleicht für immer haben auf sich beruhen lassen, wenn nicht der berühmte Dr. Stevens nach Moskau gekommen wäre, und den Wunsch ausgesprochen hätte, sich durch den Augenschein von der Richtigkeit meiner Angaben zu überzeugen. Nicht allein er, sondern mehrere der ausgezeichnetsten Gelehrten und Aerzte Moskau's wohnten den deshalb angestellten Versuchen bei. Ich erlaube mir nachstehend einen Auszug aus dem dabei geführten Journale zu geben, und einige Beobachtungen des Hrn. Dr. Stevens, die zwar schon anderwärts publicirt worden sind, aber mit meinen Erfahrungen in einigem Zusammenhange stehen, beizufügen.

Den 3. September 1833. Gegenwärtig: Hr. Dr. Stevens; Sr. Excellenz Fischer von Waldheim, Vice-Präsident der Kaiserl. medico-chirurgischen Academie etc.; Hr. Dr. Markus, Leibarzt Sr. Maj. des Kaisers; Hr. Dr. Wyllie, Leibarzt Sr. Kaiserl. Hoheit des Großfürsten Michael; Hr. Dr. Jähnichen; Hermann.

Erster Versuch. Als Prämisse wurde die Reaction einer Flüssigkeit geprüft, die aus Wasser, Bicarbonat von Natron und freier Kohlensäure bestand.

Man fand einstimmig, daß neutrale Lackmustinktw durch sie geröthet wurde.

Zweiter Versuch. Man fing das aus der Arm-Vene eines 31 jährigen gesunden Russen strömende Blut in einem weißen Glascylinder auf, vermischte es darin mit neutraler Lackmustinktur, verstopste das Glas und ließ das Blut gerinnen. Nachdem sich das Serum vom Blutkuchen getrennt hatte, fand man einstimmig, daß ersteres rein roth gefärbt erschien.

Den 5. September. Gegenwärtig: Hr. Dr. Stevens: Hr. Dr. Markus; Hr. Dr. Wyllie; Hr. Dr. Jähnichen; Hermann.

Zur Untersuchung wurde neues Blut angewendel.

welches den Tag vorher aus der Arm-Vene eines gesunden 34 jährigen Deutschen gezogen worden war.

Nachdem man sich einstimmig darüber ausgesprochen hatte, dass Serum als eine Flüssigkeit zu betrachten sey, die neben doppelt-kohlensaurem Natron noch freie Kohlensäure enthalte, ging man zur Untersuchung des Blutkuchens über.

Dritter Versuch. Man nahm drei Glascylinder aus weißem Glase, brachte in zwei derselben Blutkuchen, mischte in dem dritten neutrale Lackmustinktur mit destillirtem Wasser, übergoß den Blutkuchen in dem einen Glase mit der Hälfte der blauen Mischung und den im andern Glase mit destillirtem Wasser. Man fand einstimmig, daß die Lackmustinktur vom Blutkuchen geröthet worden war, und mit ihrer daneben gehaltenen ursprünglichen Nüance den auffallendsten Contrast bildete, und zwar noch ehe das destillirte Wasser eine solche Menge Blutroth gelöst hatte, daß man die Röthung der Tinktur der Farbe des Blutroths hätte zuschreiben können.

Vierter Versuch. Man nahm Blutkuchen, zerrieb ihn mit destillirtem Wasser, kochte das Gemenge, filtrirte die die Salze des Blutkuchens enthaltende Flüssigkeit und concentrirte sie durch Verdampfen. Der Rest wurde mit Reactionspapier geprüft.

Kurkumapapier wurde nicht verändert.'

Ueber die Reaction des Lackmuspapiers waren die Meinungen sehr getheilt.

Hr. Dr. Stevens war der Meinung, dass es gebläut würde.

Hermann fand dagegen, daß Röthung stattgefunden habe.

Die HH. Dr. Wyllie, Dr. Markus und Dr. Jähnichen fauden die Reaction nicht entscheidend genug, um ein Urtheil darüber fällen zu können.

Man schlug vor, die Reaction der Salze des Blut-

kuchens gegen Lackmustinktur zu versuchen. Man mischte 30 Tropfen concentrirter neutraler Tinktur mit 2 Unzen destillirten Wassers, vertheilte die Mischung in zwei Gläser und setzte zu der Flüssigkeit des einen Glases die Lösung der Salze des Blutkuchens.

Man fand jetzt einstimmig, dass auffallende Röthung der Tinktur stattgefunden habe, und überzeugte sich, dass die Empfindlichkeit des Reactionspapiers der der Lösungen des Lackmuspigments nachstehe.

Deh 6. September. Gegenwärtig: Sr Excellenz Fischer von Waldheim; Hr. Dr. Markus; Hr. Dr. Jähnichen: Hr. Dr. Anke: Hermann.

Man wandte das frisch aus der Arm-Vene eines gesunden 36 jährigen Russen strömende Blut an.

Fünfter Versuch. 720 Gran desselben wurden in einem pneumatischen Apparate durch eine kochende Lösung von salzsaurem Kalk bis zu einer Temperatur von 80° R. erhitzt und das dabei entwickelte Gas über Quecksilber aufgefangen. — Aetzlauge absorbirte davon å russ. Kubikzoll Kohlensäure.

Sechster Versuch. 566 Gran Blut desselben Mannes wurden mit kohlensaurem Baryt gemischt und wie im vorstehenden Versuche behandelt. Es entwickelte ‡ russ. Kubikzoll Kohlensäure; mithin über noch ein Malso viel, als ohne Zusatz von kohlensaurem Baryt.

Siebenter Versuch. Gegenwärtig: Hr. Dr. Stevens; IIr. Dr. Markus; Hr. Dr. Jähnichen; Hermann.

Man liefs frisches venüses Blut, was mithin noch seinen ganzen Gehalt an Serum enthielt, bei einer Temperatur von 80° R. gerinnen, und kochte die geronnene Masse mit Wasser aus. Die Flüssigkeit wurde verdampst. Das concentrirte Residuum reagirte gegen Lackmustinktur schwach sauer und gegen rothes Lackmuspapier alkalisch.

Diese sonderbare Erscheinung einer ganz entgegengesetzten Reaction einer Flüssigkeit gegen Lackmuspapier und Lackmustinktur veranlaste mich, ihrem Grunde nachzuspüren. Ich fand, dass die Salze, die destillirtes Wasser dem geronnenen Blute entzieht, viel phosphorsaures Natron enthielten. Eben so fand ich, dass man die erwähnte paradoxe Erscheinung hervorbringen könne, wenn man zu phosphorsaurem Natron etwas Essigsäure zumischt, und damit Reactionen gegen Lackmuspapier und -Tinktur anstellt. Das phosphorsaure Natron aus gleichen Atomen Säure und Basis reagirt nämlich, wie bekannt, alkalisch. Man kann diesem Salze ziemlich viel freie Säure zusetzen, ehe die alkalische Reaction gegen Lackmuspapier verschwindet. Hört man aber mit dem Zusetzen von Säure auf, ehe Neutralität eintritt, so erhält man eine Flüssigkeit, die rothes Lackmuspapier blau färbt, neutrale Lackmustinktur aber sehr merklich röthet.

Da nun neutrale Lackmustinktur durch das einfach phosphorsaure Natron nicht geröthet, sondern gebläut wird; da ein Zusatz von freier Säure nöthig ist, um eine saure Reaction auf die Tinktur auszuüben; da ferner die Salze, die man aus dem Blutkuchen sowobl, als aus dem geronnenen, noch seine ganze Quantität Serum enthaltenden venösen Blute auszieht, gegen Lackmustinktur sauer reagiren; da ferner das Blut beim Kochen aus kohlensaurem Baryt mehr Kohlensäure entwickelte, als es ohne Zusatz von koblensaurem Baryt entwickelt haben würde. so muss das venose Blut eine freie Saure enthalten, die nicht blofs Kohlensäure ist. - Durch frühere Versuche habe ich schon dargethan, dass es Essigsäure sevn müsse. - Die, welche die Reaction des Bluts mit Lackmuspapier prüften, hatten also vollkommen Recht, wenn sie behaupten, dass es dasselbe bläue. Aber ihre Folgerung, dass das venose Blut deshalb freies Alkali enthalte, war irrig, da im Gegentheil freie Kohlensäure und freie Essigsäure darin vorkommen.

Das Serum des venösen Bluts betreffend.

Mischt man Serum frischen venösen Bluts gesunder Menschen mit Lackmustinktur, so wird letztere schwach geröthet.

Untersucht man das Serum mit rothem Lackmuspapier, so erhält man stets eine alkalische Reaction.

Erhitzt man das Serum in einem pneumatischen Apparate bis zu 80° R., so entwickelt es Koblensäure.

Die schwach saure Reaction des Serums gesunder Menschen gegen Lackmustinktur wird daher durch Kohlensäure bewirkt. Nach ihrer Verjagung durch Kochen reagirt das Serum, durch seinen Gehalt an kohlensaurem und phosphorsaurem Natron, auch gegen Lackmustinktur alkalisch.

Beim Eintrocknen des Serums scheint übrigens das kohlensaure Natron durch das Eiweiß zersetzt zu werden und mit ihm Natron-Albuminat zu bilden; denn kocht man eingetrocknetes Serum mit Wasser aus, und verdampft die dadurch erhaltene Lösung, so erhält man einen Rückstand, in dem ich durch stärkere Säuren niemals, selbst nicht die geringste Spur von Kohlensäure-Entwicklung hervorbringen konnte.

Aus den beschriebenen Versuchen und anderen bekannten Erfahrungen geht hervor, dass beim Gerinnen des venösen Bluts solgende Erscheinungen stattfinden.

Der Faserstoff des Bluts vermindert in der Ruhe sein Volumen; er zieht sich zusammen und umschließt dabei die Blutkügelchen. Dadurch bildet sich der Blutkuchen, der zugleich die ganze, im venösen Blute enthaltene Menge freier Essigsäure, wahrscheinlich an den Faserstoff gebunden, aufnimmt. — Der übrige Raum, den das Blut ursprünglich einnahm, wird nun durch das Serum erfüllt, was vorzugsweise die im Blute vorkommende freie Kohlensäure enthält.

Aus den Erscheinungen beim Gerinnen des Bluts geht noch außerdem hervor, dass die Essigsäure durch ihre Verbindung mit thierischer Substanz ihre Affinität zum Natron so weit vermindert habe, um neben doppelt-kohlensaurem Natron bestehen zu können.

Diese modificirte Affinität scheint durch die Gegenwart freier Kohlensäure im Gleichgewichte gehalten zu werden; nach Entfernung der Kohlensäure durch Verdampfung aus dem Serum mag aber Reaction des Bicarbonats von Natron auf die Verbindung der Essigsäure mit thierischer Substanz eintreten, mit Bildung von essigsaurem Natron und neuer Kohlensäure-Entwicklung.

Diese besondere Statik spielt vielleicht beim Athmungsprocesse und der Umbildung des venösen Bluts in arterielles eine wesentliche Rolle.

Zur klareren Einsicht in die Phänomene des letzteren Processes muß ich einige Beobachtungen des Hrn. Dr. Stevens mittheilen, die ich übrigens vollkommen bestätigen kann.

Hr. Dr. Stevens fand:

d) Der Farbstoff des Bluts ist primitiv dunkel, fast schwarz. — Man erhält ihn in diesem Zustande, wenn man den Blutkuchen arteriellen Bluts mit destillirtem Wasser digerirt und dadurch seinen Salzgehalt auszieht.

2) Der primitiv dunkele Farbstoff des Bluts nimmt augenblicklich die hellrothe Farbe des arteriellen Bluts an, wenn man ihn mit Neutral-Salzen oder ihren Lösungen in Berührung setzt.

 Der durch Salz geröthete Farbstoff wird wieder dunkel, wenn man ihn mit Säuren, selbst mit Kohlensäure, in Berührung bringt.

4) Das venöse Blut enthält freie Kohlensäure, die man ihm nicht allein durch Wechselwirkung mit atmosphärischer Luft, sondern selbst durch Wasserstoffgas bei gewöhnlicher Temperatur entziehen kann.

Aus diesen Erfahrungen ergiebt sich der Unterschied 2wischen arteriellem und venösem Blut.

Schon bei den ersten Versuchen, die ich vor drei Jahren mit dem Blute austellte, beobachtete ich, dass die dunkele Farbe des venösen Bluts durch kohlensaures Natron, Baryt oder Kalk in die hochrothe des arteriellen umgewandelt wurde. Ich sprach daher in einem Aussatze, den man in dem Bulletin de la sociéte imperiale des naturalistes de Moscou, Tom. V p. 351, finden kann, die Ansicht aus, dass das arterielle Blut von dem venösen durch einen chemischen Gegensatz, durch saure Beschafsenheit des letzteren und alkalische des ersteren bewirkt zu werden scheine.

Diese Vermuthung findet sich durch die Erfahrungen des Hrn. Dr. Stevens vollkommen bestätigt. Nach ihm wird nämlich das arterielle Blut durch jede Säure, namentlich auch durch Kohlensäure und Essigsäure, dunkel gefärbt. - Da nun das venöse Blut diese Säuren enthält, so mus es dunkel seyn; da aber das arterielle hell ist, so kann es keine Säuren mehr enthalten, indem es sonst dunkel seyn müfste. - In den Lungen verliert also das venose Blut seine freie Kohlensaure und seine freie Essigsäure, Erstere durch Exhalation, letztere durch Decomposition vermittelst des Sauerstoffs der eingeathmeten Atmosphäre. - Der letztere Process ist übrigens sehr klar, da Essigsäure, mit viel Wasser verdüngt und mit organischem Stoff verbunden, bei einer Temperatur von fast 30° R. in Berührung mit viel Sauerstoffgas, augenblicklich in Kohlensäure, Wasser und Schleim zersetzt wird, wie diess die Schützenbach'schen Essigbilder darthun.

Durch Exhalation und Decomposition der Kohlensäure und Essigsäure in den Lungen wird also das venöse Blut neutral; es bekommt dabei seine hellrothe Farbe wieder und wird zu arteriellem. Bei dem Kreislaufe des letzteren durch den Organismus nimmt es aus den Secretions-Apparaten wieder freie Kohlensäure und freie Essigsäure auf, wird dadurch dunkel, gelangt wieder in die ingen und wird dort wieder durch Entfernung der Säun hell und arteriell.

Die rothe Färbung des Bluts aufserhalb des Körrs, durch Einwirkung der atmosphärischen Luft, scheint rigens bloß durch Entweichung der Kohlensäure und rauf erfolgende Einwirkung des doppelt-kohlensauren trons auf die Verbindung der Essigsäure mit thieribem Stoffe erzeugt zu werden. Das Resultat bleibt dafi dasselbe. Der Blutkuchen verliert auf den der Einrhung des Serums ausgesetzten Stellen seine freie Essigure, und bekommt dort, durch die im Serum enthalten Neutral-Salze, die hochrothe Farbe des arteriellen ints 1).

In Bezug auf die vom Hrn. Verfasser beobachtete Reaction der mit Essigsäure neutralisten Auflösung des phosphoraauren Natrons gegenf Lackmuspapier und Lackmustinktur erlauben wir uns hier eine frühere analoge Erfahrung des Hrn. Prof. Mitscherlich in Erinoerung zu bringen.

Wenn, heifst es in dessen Abhandlung über die phosphorsauren und arseniksauren Salze (Ann. de chimie et de physique, T. XIX p. 362), arseniksaures oder phosphorsaures Natron aus einer Lösung auschiefst, welche (mit Arsenik- oder Phosphorsaure versetzt) noch eine alkalische Reaction zeigt, so ist die Flüssigkeit, nach der Krystallisation merklich sauer; ist dagegen Kali die Basis des krystallisirenden Salzes, so zeigt die Flüssigkeit eine starke alkalische Reaction. Im ersten Fall ist das krystallisirte ein Nentralsalz, im letzteren ein saures Salz. Lackmuspapior mit einer Lösung von doppelt-phosphorsaurem oder doppelt-arseniksaurem Kali benäfst, wird roth; getrocknet, wird es aber blau, denn das Salz nimmt beim Krystallisiren wieder die Säure auf, welche das Lackmuspapier röthete.

LXI. Neue Chlor- und Bromkohlenwasserstoffe; von Hrn. Aug. Laurent.

Bei Einwirkung auf das Naphthalin verbindet sich das Chlor mit einem Theil desselben, ohne es zu zersetzen, und mit einem andern, nachdem es ihm Wasserstoff entzogen hat. Die erste Verbindung, welche krystallisirt, ist ein Chlornaphthalin, zusammengesetzt nach der Formel C10 H4+Cl2. Die zweite Verbindung ist ölig: ihre Zusammensetzung ist ungewifs, weil sie, wegen der verschiedenen anderen zugleich entstehenden Verbindungen in jedem Augenblick der Bildung schwankt; man kann indess sür sie die Formel C10 H3+Cl ausstellen. — Destillirt man das Chlornaphthalin, so erhält man einen neuen festen krystallisirten Körper A, dessen Formel nach einer Analyse ist: C10 H3 + C1; diefs ist Chloruaphthalin, weniger ein Atom Chlorwasserstoffsäure, die während der Destillation entweicht. — Behandelt man das Chlornaphthalin mit Kali, so entzieht dieses ihm 1 At. Chlorwasserstoffsäure. Man müste also wieder das neue Chlorur A erhalten; allein man bekommt eine Verbindung B, die andere Eigenschaften als die frühere besitzt, und folglich mit ihr isomerisch ist. Lässt man in der Kälte Chlor auf das Chlorür A wirken, so erhält man eine neue krystal-1 sirte Verbindung C, welche zur Formel hat: C10H3+Cl3; diess ist das Chlorur A plus 4 At. Chlor. - Lässt mon Chlor nicht in der Kälte, sondern in der Wärme auf A oder auf C einwirken, so erhält man einen neuen soliden krystallisirten Körper D, dessen Analyse die Formel gab: C10 H2 + Cl2, und sich als Chlorwasserstoffsäure und Kohle betrachten läst. - Läst man Brom auf Naphthalin einwirken, so entweicht Bromwasserstoffsäure, und man erhält nur einen einzigen krystallisirten Körper, welcher zur Formel hat: C10 H3 + Br; dieser ist dem Chlorur A analog. - Gielst man einige Tropfen Brom auf das Chlorür A, so löst sich dieses allmälig und gesteht zu einer weißen krystallinischen Masse, dessen Formel ist: C10H3 + Ch+Br2. Brom, Chlor und Wasserstoff finden sich bier in den nöthigen Verhältnissen, um Chlor- und Bromwasserstoffsäure zu bilden. Diess ist die erste organische Verbindung, welche Brom und Chlor zugleich ent-hält. (Institut, No. 37 p. 30.)

1834. ANNALEN No. 21. DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI.

LXII. Ueber die Constitution des Aethers und seiner Verbindungen; con Justus Liebig.

Man kennt schon längst mit Gewissheit die procentische Zusammensetzung des Aethers, des Weingeistes und ihrer Verbindungen, aber über die Art, wie die Elemente derselben mit einander vereinigt sind, hat man nur, mehr oder weniger wahrscheinliche, Vermuthungen.

Mit der Ausarbeitung des Artikels "Aether für ein Wörterbuch der Chemie beschäftigt, sah ich mich veranlast, alle Thatsachen, welche für die eine oder andere der aufgestellten Ansichten angeführt werden, einer genauen Prüfung zu unterwerfen, und einige Versuche, auf die ich geführt wurde, scheinen mir diese Frage auf eine genügende und entscheidende Weise zu lösen; sie baben mich zu dem Schlusse geführt, dass der Aether als das Oxyd eines aus 4 At. Kohlenstoff und 10 At. Wasserstoff zusammengesetzten Radicals betrachtet werden muß, eine Ansicht, welche mit derjenigen zusammenfällt, welche Berzelius (Ann. d. Pharm. Bd. 6 S. 173) entwickelt hat.

Gay-Lussac hat zuerst aus den specifischen Gewichten des ölbildenden Gases und des Wasserdampfes gezeigt, dass sich Aether und Alkohol als Verbindungen dieser beiden Körper betrachten lassen; er hat nachgewiesen, dass das spec. Gewicht des Alkoholdampfes genau das arithmetische Mittel der spec. Gewichte des Aetherund Wasserdampfes darstellt. Diese Betrachtungsweise bezog Gay-Lussac nicht auf die Constitution des Aetherund Alkohols, sie wurde als ein Beweis für die Richtigkeit der Analyse und der ausgemittelten spec. Gewichte gegeben und als ein Bild hingestellt, um diese Versuche zu versinnlichen; er betrachtete den Alkohol und Aether

als ternäre Verbindungen, in denen Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff genau in den Verhältnissen zugegen sind, dass sie unter gewissen Bedingungen in Wasser und Aether oder in Wasser und ölbildendes Gas zerfallen können.

Diese Betrachtungsweise wurde von Dumas und Boullay, in ihrer schönen Arbeit-über die Aetherarten, angenommen und zu einer umfassenden Theorie ausgebildet, nachdem schon, vor diesen Chemikern, Hennel, in seiner. Arbeit über das Weinöl und die Weinschwefelsäure, zu beweisen gesucht batte, daß die Weinschwefelsäure eine Verbindung sey von ölbildendem Gas mit Schwefelsäure.

Dumas und Boullay betrachteten das ölbildende Gas ähnlich in seinen Verbindungen dem Ammoniak; sie betrachten den Aether und Alkohol als wirkliche Hydrate des ölbildenden Gases, und die zusammengesetzten Aetherarten, welche von Sauerstoffsäuren gebildet werden, als Verbindungen des ersten Hydrats (Aether) mit den wasserfreien Sauerstoffsäuren. Die Aetherarten, welche von Wasserstoffsäuren gebildet werden, betrachteten sie als Verbindungen des ölbildenden Gases mit den entsprechenden Säuren.

Bei der Zersetzung der zusammengesetzten Aetheraten mit Alkalien erhält man Alkohol, indem sich die Säure mit dem Alkali vereinigt. Sie erklären dies Verhalten genügend aus ihren Versuchen: bei der Abscheidung des Aethers vereinigt er sich im Entstehungsmoment mit einer gewissen Portion Wasser und bildet damit das zweite Hydrat des ölbildenden Gases, den Alkohol.

Unterstützt wurde diese Theorie durch die damalige Ansicht von der Zusammensetzung der Weinschweselsäure und hauptsächlich durch die von Dumas und Boullay ausgemittelte Zusammensetzung des weißen Körpers, welcher durch Einwirkung von Ammoniakgas auf Oxaläther entsteht, und der Producte, die bei seiner Bildung er-

halten werden. Die Erfahrung, welche man gleichzeitig machte, dass die Schwefelsäure das Vermögen besitzt, eine große Menge ölbildendes Gas zu absorbiren und damit Weinschwefelsäure zu bilden, schien jeden Einwurf zu heben. Die Verbindungen von Platinchlorid mit ölbildendem Gas, welche von Zeise beschrieben worden sind, waren neue Beweise für diese Theorie, welche anscheinend alle Zweifel entsernten.

Die Verbindungen des ölbildenden Gases und Aethers werden nach der Ansicht von Dumas und Boullay durch die folgenden Formeln 1) ausgedrückt.

 $C_4H_6+H_2O$ = Aether $C_4H_8+2H_2O$ = Alkohol $(C_4H_8+H_2O)+\bar{\Lambda}$ = Essignther C_4H_8+2ClH = leichter Salzäther C_4H_8+2SO , = Weinschwefelsäure

2C₂H₄+2CO₂+H₂O =Rohrzucker 2C₂H₄+2CO₂+2H₂O=Traubenzucker.

Während dieser Zeit sind neue und mit großer Sorgfalt angestellte Untersuchungen über die Weinschweselund Weinphosphorsäure und über eine neue Säure ähnlicher Art bekannt, und es ist bewiesen worden, daß
diese Säuren nicht ölbildendes Gas, sondern Weingeist
oder Aether in Verbindung mit den entsprechenden Säuren enthalten; ich bin ferner durch einige Beobachtungen
und durch die Analyse des weinphosphorsauren Baryts
zu dem Schlusse gesührt worden (Ann. Bd. XXVIII S. 624),
daß man den mit Phosphorsäure verbundenen Aether als

¹⁾ Anstatt der gewöhnlichen chemischen Zeichen haben wir, Poggendorff und ich, in dem chemischen VVörterbuch, mit dessen Herausgabe wir uns beschäftigen, es für zweckmälsig gehalten, die durchstrichenen Buchstaben ganz zu vermeiden und die Verbindungen auf eine VVeise zu bezeichnen, dass sie weder den Mathematikern noch Andern Veranlassung zu Ierthümern gehen können. Calla würde man nach Bernelius Calla beseichnen müssen, CO2 ist gleichbedeutend mit CO2.

cin Oxyd betrachten kann, das mit dem Krystallwasser des Salzes sein Hydratwasser verliert, mit dem es Alkohol bildete. Der weinphosphorsaure Baryt verträgt eine Temperatur von 200°, ohne zersetzt zu werden, das krystallisirte Salz verliert hierbei 30,575 Proc. = 13 Atomeo Wasser, von welchen 1 At. von dem trocknen Salz beinahe augenblicklich wieder angezogen wird. Das bei 200° getrocknete Salz ist zusammengesetzt aus Phosphorsäure, Aether und Baryt; wenn es aber der Luft bei gewöhnlicher Temperatur ausgesetzt gewesen ist, so giebt es sich bei der Analyse als eine Verbindung von Phosphorsäure, Alkohol und Baryt zu erkennen. Von den 13 At. Wasser gehört also 1 At. den Bestandtheilen der Säure an und die übrigen 12 At. bilden das Krystallwasser des Salzes.

Unmittelbar darauf erhielt ich von Berzelius Nachricht über eine neue Ansicht, die er sich über die Art,
wie die Elemente des Aethers und Alkohols mit einander vereinigt sind, gebildet hatte, eine Ansicht, welche
meine Aufmerksamkeit in um so höheren Grade in Anspruch nahm, weil sie in Hinsicht auf die Constitution
des Aethers die vollständige Entwicklung der Idee umfaste, welche mir die Betrachtung des Verhaltens der
Weinphosphorsäure eingestöfst hatte.

Von einem ähnlichen Gesichtspunkte ausgehend, schließt Berzelius aus der Zusammensetzung der von Magnus entdeckten Aetherschweselsäure (Ann. Bd. XXVII S. 367), (deren Untersuchung und Darstellung von der seltenen Genauigkeit und dem Scharssinn des Entdeckers einen neuen Beweis giebt) und ihrer Versehiedenheit von der Weinschweselsäure, daß die in diesen Säuren mit Schweselsäure vereinigte Verbindung nicht als ein Hydrat des ölbildenden Gases betrachtet werden kann. Denn wir der Unterschied in der Zusammensetzung beider Säuren liegt darin, daß eine ein Atom Wasser mehr enthält als die andere; übrigens aber ist das Verhältniß der

Schwefelsäure zum Aetherin (hypothetische Verbindung von C, H,) in beiden Säuren gleich. Es ist also klar, dass dieses Atom Wasser, das sich in dem einen Salze mehr mit schwefelsaurem Aetherin verbunden findet, darin nicht als Krystallwasser, sondern unter einer ganz andern Form enthalten ist, und diese andere Form kann nichts anders seyn, als eine Form von Aether. Daraus folgt aber ungezwungen, dass Alkohol und Aether nicht Hydrate einer und derselben Basis sind, obgleich ihre Zusammensetzung so vorgestellt werden kann. Wenn dem aber nicht so ist, so können auch die seither angenommenen Formeln nicht richtig seyn, und Alkohol und Aether fallen, nach den eben erwähnten Ansichten, in die Klasse der Oxyde von zusammengesetztem Radical, und müssen repräsentirt werden, der Alkohol durch C2 H5+O und der Aether durch C, H, o+O; das Radical des Alkohols wäre demnach C, H, das des Aethers C, H, o. "" (Berzelius, diese Annalen, Bd. XXVIII S. 626. 6271)

So weit bis dahin unsere Erfahrungen reichen, hat man keinen entscheidenden Grund, der einen oder andern von den dargelegten Ansichten den Vorzug einzuräumen, denn der Erklärung der Verschiedenheit der Weinschwefelsäure von der Aetherschwefelsäure stehen eine Menge Thatsachen gegenüber, welche auf der andern Seite der Ansicht von Dumas und Boullay eben so große Wahrscheinlichkeit geben. Diese Thatsachen, welche ich sogleich anführen werde, sind die Ursache, warum Berzelius (diese Ann. a. a. O. S. 623) seine Betrachtungsweise individuell nennt, in der Art, dass man von ihrer unbestreitbaren Wahrheit weder überzeugt ist, woch andere überzeugen kann. Man wird aber im Verlolg dieser Abhandlung sehen, dass diese Ansicht zu den bestbegründetsten in der Chemie gehört, und dass ihr keine andere Theoric mit eben so großer Gewissheit an die Seite gesetzt werden kann.

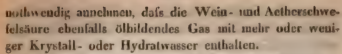
Als directer Beweis gegen die Richtigkeit der neuen

Ansicht über die Constitution des Aethers läst sich nämlich die Zersetzungsweise des Oxaläthers durch Ammoniak und die Zusammensetzung des weißen Körpers anführen, so wie beide von Dumas und Boullay beobachtet und untersucht worden sind.

Der Oxaläther besteht nach diesen Chemikern aus wasserfreier Oxalsäure = C. O. in Verbindung mit Aether, dem ersten Hydrat des ölbildenden Gases = C. H. + H.O. Wenn Ammoniak mit diesem Oxaläther zusammengebracht wird, so verbindet sich die Hälfte des darin enthaltenen ölbildenden Gases mit dem gauzen Wassergehalt = C2H4 +H2 O zu Alkohol, welcher abgeschieden wird, während sich mit der Kleesäure und dem ölbildenden Gase, die zurückbleiben, & Atom Ammoniak vereinigt. Sie nenuen diesen neuen Körper oxalweinsaures Ammoniak, und belegen die Richtigkeit dieser Zersetzung durch die Menge des abgeschiedenen Weingeistes, der nur die Hälfte von dem betrug, welcher sonst erhalten werden müßte, und dadurch, dass sie das relative Verhältnis des Stickstoffs zum Kohlenstoff bestimmten; sie erhielten in der That durch Verbrennng mit Kupferoxyd Stickstoff und Kohlensaure im Verhältnis =1:8.

Einen andern directen Beweis liefern die eigenthümlichen Verbindungen, welche durch Behandlung von Platinchlorid mit Alkohol entstehen, und aus deren Zusammensetzung Zeise geschlossen hat, dass sie ülbildendes Gas in Verbindung mit Chlormetallen enthalten.

Nach der Zusammensetzung und Bildungsweise der eben erwähnten Verbindungen, deren Richtigkeit bis jetzt keine Zweifel entgegenstehen, müssen Alkohol und Aether als Hydrate von ölbildendem Gas oder einer isometen Verbindung C₄H₈ (Weinöl, Aetherin) betrachtet werden; denn wir sehen hier wahre Eliminationen von Wasser, bewirkt durch Verwandtschaften durchaus nicht gewaltsamer Art. Wir müssen, wenn die Weinoxalsäure aus wasserfreier Oxalsäure mit ölbildendem Gas besteht.



Nach der Ansicht, dass der Aether das Oxyd eines Radicals C, H, , +O ist, lässt sich die Bildung der Weinoxalsäure und der erwähnten Platinverbindungen nicht erklären, oder die Erklärung nimmt eine so unwahrscheinliche Form au, das sie verworsen werden müste.

Einen dritten entscheidenden Beweis gegen die neue Ansicht liefert die Erfahrung Hennel's, nach welcher er aus Schwefelsäure, die ihr 80faches Volum ölbildendes Gas absorbirt hatte, eine gewisse Quantität weinschwefelsaures Kali erhalten hat.

Die Ausichten von Berzelius über die Zusammensetzung der organischen Atome (diese Annal. Bd. XXVIII S. 617) theilend, und durchdrungen von der Richtigkeit seiner Betrachtungen, war ich vollkommen gewifs, daß der Schlüssel zu dieser schwierigen Frage dem Experiment nothwendig sich darbieten müßte; ich bin daher zu Versuchen über die Fähigkeit der Schwefelsäure ölbildendes Gas zu absorbiren, über die Zeise'schen Platinchloridverbindungen, so wie zu Analysen des sogenanten oxalweinsauren Ammoniaks und der Zuckerarten veraulasst worden, welche ich jetzt beschreiben will.

Es ist aus neueren Beobachtungen bekaunt, dass die concentrirte Schweselsäure nicht bloss das Vermögen besitzt, Wasserdamps aus Gasen anzuziehen und zu verdichten, sondern dass sie auch Weingeist und Aetherdamps mit Begierde absorbirt. Das ölbildende Gas, so wie es auf gewöhnliche Art vermittelst Weingeist- und Schweselsäure erhalten wird, ist stets gesättigt mit Weingeistund Aetherdamps, von welchen es bis jetzt noch nicht befreit worden ist. Ich habe das Gas bei der Darstellung zuerst durch kaustisches Kali und sodann durch den bekannten Kali-Apparat streichen lassen, den man zur organischen Analyse anwendet, er war mit concentrirter

Schwefelsäure angefüllt, zu dem Zweck, um allen dem ölbildendem Gas beigemischten Aether- und Alkoholdampf zurückzuhalten.

In der That wurde durch diese Vorrichtung ein Gas erhalten, welches den gewöhnlichen unangenehmen ätherartigen Geruch nur in sehr geringem Grade, aber sonst alle Eigenschaften besafs, die es charakterisiren. Es wurden damit vier graduirte Glocken angefüllt, und so viel concentrirte farblose Schwefelsäure über Quecksilber dazu gebracht, dass auf 80 bis 120 Vol. Gas 5 Vol. Schwefelsäure kamen. Nach zwei Tagen batte die Schwefelsäure (nämlich 5 Vol.) 7 Vol. von dem Gase absorbirt, und diese Absorption nahm in dem Zeitraume von drei Wochen nicht im Geringsten zu. Ein Volumen concentrirter Schwefelsäure absorbirt demnach 1.4 Vol. ölbildendes Gase nach drei Wochen nimmt sie eine rothe Farbe an, wonach man auf eine erfolgte Zersetzung des Gases wohl zu schließen berechtigt ist. Abgesehen hiervon, steht diese Erfahrung im directen Widerspruch mit dem Versuche Faraday's; allein wenn in diesem Versuch, den Faraday nicht näher beschrieben hat, ein Volum Schwefelsäure mit mehren bunderten Volumen gewöhnlichen ölbildenden Gases zusammengebracht, davon 80 bis 86 Volmen absorbirt hat, so gehören 79 oder 84 Volum, von dem absorbirten Gase ohne Zweisel dem Aether - und Weingeistdampf an, der dem ölbildenden Gase beigemischt war.

Aus diesem Versuche kann man, wie ich glaube, schließen, daß zwischen Schweselsäure und ölbildendem Gas keine besondere Verwandtschaft thätig ist; es ist dieselbe Fähigkeit, welche die Schweselsäure mit Weingeist und anderen Flüssigkeiten theilt.

Von den eigenthümlichen Verbindungen, welche durch die gegenseitige Einwirkung von Platinchlorid und Weingeist erzeugt werden, läst sich nur die Doppelverbindung von Platinchlorid mit Chlorkalium vollkommen rein analytischen Versuchen darstellen. Sie ist von Zeise,

il, wie aus der Beschreibung hervorgeht, mit einer unwöhnlichen Sorgfalt analysirt worden. Zeise's Anase dient als Beleg für den ungemeinen Werth einer ofsen Gewissenhaftigkeit, welche nur das in Zahlen antht, was durch den Versuch wirklich gefunden worden, gleichviel welche Meinung oder Schlüsse der Beobhter, den theoretischen Ansichten der Zeit folgend, dars abgeleitet hat.

Zeise betrachtet dieses Doppelsalz als eine Verbining von Platinchlorid, Chlorkalium und ölbildendem Gas; theoretische Zusammensetzung desselben ist nach ihm Igende. (Diese Annal. Bd. XXI S. 533.)

2	At.	Platin	2466,5200	53,157203
4	-	Chlor	885,3000	• 19,079542
1	-	Kalium	489,9160	9,539773
2		Chlor	442,6500	10,558424
4		Kohlenstoff	405,7440	6,589242
8	-	Wasserstoff	49,9184	1,075816
			4640,0484	100,00000.

Nach dieser Zusammensetzung enthält dieses Salz kein Sanerstoff, und im trocknen Zustande erhitzt, dürste bei der Zersetzung nur Salzsäure und Kohlenwasseroffgas liesern. Allein ein sehr einfacher Versuch beeist, dass diese Zusammensetzung nicht die richtige seyn inn; denn wenn man dieses Salz so lange erwärmt, bis is es bei 100° bis 110° keinen Gewichtsverlust mehr leidet, und nun die Temperatur erhöht, so bemerkt man, dem es sich schwärzt, sehr sichtbare Mengen einer Flüsgkeit, welche einen unverkennbaren Aethergeruch betzt, sie mischt sich mit Wasser, und ist wohl, der gröferen Quantität nach, nichts anderes als Wasser. Selbst eise erhielt auch aus vollkommen trocknem Salze, beim Irhitzen bis zum Schwarzwerden, eine große Menge von leuchtigkeit (diese Annal. Bd. XXI S. 514).

Es geht hieraus bervor, dass dieses Salz kein ölbil-

dendes als solches, sondern eine Sauerstoffverbindung enthalten muß, und seine analytischen Versuche beweisen auß Schlagendste, daß diese Sauerstoffverbindung keine andere ist als Aether. Zeise hat in diesen Versuchen folgende Resultate erhalten:

	Platin.	Chlorkalium.	Kohlenstoff.	Wasserstolf
1)	51,3326	1) 20,375	1) 7,1520	1) 1,53259
2)	51,2540	2) 19,744	2) 6,9455	2) 1,64035
3)	50,4535	Mitt. 20,059	3) 6,8861	3) 1,19870
4)	50,198	Marie Mojoco	4) 6,6191	4) 1,04169
5)	52,5659	144	5) 5,7113	5) 1,42120
Mitt.	51,1796		Mitt. 6,6623	6) 1,05310
		•		Mitt. 1,31460

Im Ganzen sind demnach erhalten worden:

Platin	51,1790
Chlor	18,3610
Chlorkalium	20,059
Kohlenstoff	6,623
Wasserstoff,	1,314
	97,5366.

Man hat hier einen Verlust von 2½ Proc., der bei einer so sorgfältig ausgeführten Analyse durchaus nicht aus der supponirten Zusammensetzung erklärt werden kann. Dieser Verlust ist, wie die vorher augeführten Versuche darthun, nichts anderes als Sauerstoff, der zur Zusammensetzung des Salzes gehört; und berechnet man nach dem Ergebnifs des Versuchs, ohne einer theoretischen Ansicht zu folgen, diese Analyse auf Atomzahlen, so erhält man die folgenden Verhältnisse:

,				In 100 Theilen	
				berechnet.	gefunden.
2	At.	Platin	2466,520	51,89	51,179
4	-	Chlor	885,300	18,62	18,361
1		Kalium	489,9167	19,62	20,059
2	-	Chlor	442,650	19,02	20,009
14	-	Kohle	305,744	6,44	6,662
10	-	Wasserstoff	62,397	1,31	1,314
1	-	Sauerstoff	100,000	2,10	2,420
				100	100.

us dieser Darstellung ergiebt sich, dass die Conon dieses Salzes nicht ferner als Grund gegen die gkeit der neuen Ansicht über die Constitution des re gelten kann, im Gegentheil tritt sie in den Rang Beweises für dieselbe. Es ist denkbar und möglass der Sauerstoff in diesem Salze anders vertheilt s wie die Formel zeigt, dass er z. B. mit einem Platin verbunden ist; allein diess hat auf die Theoinen Einfluss, es reicht bin, wenn wir mit Zuvereit wissen, dass das Radical des Aethers C. H. o. per Verbindung enthalten ist, gleichviel, ob es mit Portion Platinchlorid, ähnlich seinen Verbindungen l'asserstoffsäuren, vereinigt ist, oder ob es als Oxyd, h als Aether, einen Bestandtheil davon ausmacht, ch komme nun zur Hebung des dritten Einwurfs, an der neuen Theorie, als den entscheidenstend, zu n berechtigt war, nämlich zur Untersuchung des unten oxalweinsauren Ammoniaks.

ch gestehe, dass ich von dem Resultat meiner Analberrascht gewesen bin, denn dieser Körper ist nichts as als Oxamid im völlig reinen Zustande.

dieser Körper wird nicht allein gebildet, wenn man raläther trocknes Ammoniakgas bringt, sondern er ht schon, wenn man ihn mit flüssigem Aetzammozusammenbringt und beide durch starkes Schütteln mit einander meugt. Das klare Gemenge erwärmt sich, und es entsteht sogleich darauf ein blendend weißer Niederschlag!

Es ist hierbei gleichgültig, ob man reinen Oxaläther oder weingeist- und ätherhaltigen anwendet, ja man kann sich ohne weiteres des Products bedienen, das man durch Destillation von 2 Schwefelsäure, 1 saures oxalsaures Kali und 1 Weingeist erhält. Um diesen weißen Körper ganz rein zu haben, muß er mit Wasser und zuletzt mit Weingeist ausgewaschen werden. Wenn man beim Auswaschen zuletzt keinen Weingeist anwendet, so behält er beim Trocknen einen schwach ätherartigen Geruch, der von schwefelsaurem Weinöl herrührt, das den Oxaläther bei seiner Darstellung, wie schon Scrullas gefunden hat, stets begleitet. Uebrigens verliert sich dieser Geruch ebenfalls bei anhaltendem Trocknen bei 100° und ohne Anwendung von Weingeist.

Die Eigenschaften dieses Körpers sind die des Oxamids; es ist in siedendem Wasser etwas auflöslich, von Aether und Weingeist wird es nicht in bemerkbarer Menge aufgenommen. Bei gelinder Wärme sublimirt es sich ohne Rückstand, bei stärkerer Hitze bemerkt man deutlich den Geruch nach Cyansäure.

Mit Kupferoxyd verbrannt lieferte es ein Gasgemenge, welches in 3 Maafstheilen 2 Volumen Kohlensäure und 1 Vol. Stickstoff enthält, also genau das Verhältnifs wie im Cyan und wie im kleesauren Ammoniak.

Beim Erhitzen mit Alkalien zerlegt es sich in Kleesäure und Ammoniak, ohne Spuren von Weingeist. Schwefelsäure zerlegt es beim Erhitzen in Ammoniak, was sich mit der Säure vereinigt, und in ein Gasgemengezusammengesetzt aus gleichen Raumtheilen Kohlenoxyd und Kohlensäure. Diese Zersetzung findet statt, ohne dass die Schwefelsäure sich schwärzt.

Noch lieferten 0,914 Oxamid 0,380 Wasser und 0,902 Kohlensäure. Seine Zersetzung ist demnach in 100 Th.

Stickstoff	31,5811
Kohlenstoff	27,2727
Wasserstoff	4,6169
Sauerstoff	36,5292

Daraus berechnet sich folgende theoretische Zusamensetzung:

2	At.	Stickstoff	177,036	31,9064
2	-	Kohlenstoff	152,874	27,5547
4	-	Wasserstoff	24,959	4,4982
2	-	Sauerstoff	200,000	36,0151
			554,869	100.

Treibt man Oxamid in Dampsgestalt durch eine 2 infs lange glühende Glasröhre, so wird es gänzlich und ine Ablagerung von Kohle zersetzt; an dem einen kalt dialtenen Ende der Röhre sammelt sich eine dicke ölioliche Flüssigkeit, welche bald völlig zu einer weißen lasse erstarrt: es entwickelt sich kohlensaures Ammo-ak, Blausäure und ein brenubares Gas, welches unverhnnbar Kohlenoxydgas war.

Das weise, sarblose, krystallinische Sublimat ist in Vasser sehr leicht und ohne Rückstand auflöslich, die uflösung besitzt einen kühlenden salpeterähnlichen Gehmack, und giebt mit Salpetersäure einen dicken, weien, krystallinischen Niederschlag; dieses Sublimat ist mach Harnstoff in völlig reinem Zustande,

Diese Zersetzung des Oxamids erklärt sich genügend is seiner Zusammensetzung; aus 4 Atomen entstehen:

1	At.	Harnstoff	2C+4N+ 8H+	-20
1	-	Blausäure	2C+2N+ 2H	
2	_	Kohlensäure	2C+	40
2	-	Kohlenoxyd	2C+	20
1	-	Ammoniak	2N+ 6H	
4	At.	Oxamid	8C+8N+16H4	-80.

Fragen wir nun, auf welche Weise Oxamid beim

Zusammenbringen von Oxaläther und Ammoniak gebildet wird, so ergiebt sich dieses leicht aus der folgenden Auseinandersetzung.

Der Oxaläther ist eine Verbindung von gleichen Atomen Oxalsäure (C₂O₃) und Aether (C₄H₄₀O):

$$=6C+10H+4O \text{ mit}$$

$$1 \text{ At. Ammoniak} = 6H +2N \text{ haben wir}$$

$$= 6C+16H+4O+2N, \text{ es entsteht}$$

$$1 \text{ At. Weingeist} = 4C+12H+2O \text{ welcher abgezog.}$$

$$1 \text{ At. Oxamid} = 2C+4H+2O+2N \text{ hinterläfst.}$$

Man sieht hier leicht, dass die Entstehung des Weingeistes von einer wechselseitigen Zersetzung des Ammoniaks und der Kleeshure bedingt ist; beide, indem sie zusammenkommen, zerlegen sich in Oxamid und Wasser, und dieses auf Kosten von 1 At. Sauerstoff aus der Kleeshure und 2 At. Wasserstoff aus dem Ammoniak; das gebildete Wasser vereinigt sich mit dem Aether zu Weingeist. Wäre die Oxalsäure von Ammoniak nicht zerlegbar, so würde dieselbe entweder keine Zersetzung erleiden, was z. B. bei dem wasserfreien Essig- und Ameisenäther der Fall ist, oder es könnte nur Aether abgeschieden werden.

Wenn man zu den vorhergehenden Versuchen noch die unbestreitbare Erfahrung rechnet, dass wohl der Alkohol, aber nicht der Aether von Chloriden zerlegt wird, welche, wie Chlorphosphor, Chlorarsenik etc., Wasser mit einer eminenten Kraft zu zerlegen im Stande sind, so geht daraus unwiderleglich hervor:

1) dass die Ansicht von Dumas und Boullay über die Constitution des Aethers, nach welchen Chemikem nümlich dieser Körper das Hydrat von 4 At. ölbildendem Gase ist, mit keiner einzigen Thatsache belegt werden kann, dass sie der Erfahrung nicht entspricht, und mithin verworfen werden muss;

2) dass die einzige solgerichtige Ansicht, der keine

inzige Thatsache widerstreitet, und welche im Gegenheil alle Erscheinungen, die bei seinen Verbindungen beobachtet werden, befriedigend erklärt, darin besteht, lafs man den Aether als das erste Oxyd eines zusamnengesetzten Radicals C₄ H₁₀ + O betrachtet.

Ich bin nicht zweiselhaft darüber, dass es gelingen verde, das Radical des Aethers, päulich die Kohlenwaserstossverbindung C₄ H₁₀, frei von jedem andern Kürser darzustellen. Ich habe mit gewöhnlichem Aether und Kalium einige oberslächliche Versuche angestellt, welche ber kein entscheidendes Resultat gaben.

Kalium zerlegt den Aether äußerst langsam, bei Zuritt der Lust werden durch die Einwirkung des gebildeen wassersreien Kali's neue Producte gebildet, welche de Abscheidung des Radicals compliciren. Bei Abschlußer Lust überzieht sich das Kalium sehr bald mit einer kruste von Kali, und alle weitere Zersetzung hört aus. Das Verhalten des Kaliums zu dem sogenannten Chlorasserstossäther, jetzt der Verbindung des Radicals mit Zhlor C₄ H₁₀ + Cl₂ oder Jod etc. wird, da das neugeäldete Product Chlorkalium etc. ohne zersetzenden Einfas auf das Radical angenommen werden kann, sehr bald atscheiden, wie weit diese Vermuthung Wahrscheinlichcit für sich hat.

Ich habe noch die Gründe anzuführen, welche ich is hinlängliche Beweise für die Meinung betrachte, dass er Alkohol das Hydrat des Aethers und nicht das Oxydines besonderen Radicals C₂ H₆, so wie es von Berelius angenommen wird, ist. Abgesehen von dem Wierspruch, der darin liegt, wenn dem Aether als einem Dxyd die Fähigkeit abginge, sich auch mit Wasser zu inem Hydrate zu verbinden, während er sich, wie anere Oxyde, mit Säuren, und sein Radical wie die Medle mit den Salzbildern, zu vereinigen vermag, so kann as specifische Gewicht des Alkoholdamps nicht als Grund ir seine Constitution als ein Oxyd eines andern Radi-

cals angesehen werden; ich glaube im Gegentheil, dass gerade der Umstand, dass sich Aether und Wasserdamps in gleichen Raumtheilen und ohne Verdichtung vereinigen, für die Meinung spricht, dass diese Verbindung, nämlich der Akohol, ein Hydrat des Aethers ist, in welchem die Bestandtheile auf keine besonders innige Weise mit einander zusammenhängen, da selbst Essigsäure dieses Wasser, ohne Mitwirkung eines dritten Körpers, abzuscheiden vermag, indem sie sich mit dem Aether zu Essigäther verbindet.

Wir sind auf der andern Seite (den Alkohol als das Oxyd eines Radicals C₂H₅ angenommen) zu der Voraussetzung gezwungen, dass durch eine prädisponirende Verwandtschaft der so schwachen Essigsäure 2 At. Alkohol in der Art zersetzt werden, dass 2 At. seines Wasserstoffs mit 1 At. seines Sauerstoffs sich zu Wasser verbinden; eine Annahme, welcher, wie es mir scheint, alle Wahrscheinlichkeit abgeht.

Das Verhalten der Weinphosphorsäure, die wir, wie die Weinschweselsäure, als eine Verbindung von Alkohol und Phosphorsäure betrachten müssen, in dem Barytsalz, beweist ferner, dass der Alkohol das Hydrat der Aethers ist. Denn bei einer Temperatur über 100° verliert es mit dem Krystallwasser des Salzes noch eine neue Quantität, die mit dem Aether vereinigt war, und bei einer neuen Krystallisation nimmt der Aether sein Krystalloder Hydratwasser wieder auf. Wir sehen in der Bildung des Benzoëäthers aus absolutem Alkohol und Chlorbenzoyl eine reine Wasserzersetzung, die sich nicht weiter als auf die Zerlegung des Hydratwassers erstreckt, es bildet sich Salzsäure und auf der andern Seite geht die neuentstandene Benzoësäure mit dem abgeschiedenen Aether eine Verbindung ein. Die Bildung des Aethers vermittelst Fluorboron oder Chlorzinn ist ganz dieselbe, das Hvdratwasser des Alkohols wird zerlegt, es wird in beiden Fällen Aether frei, weil das neuentstandene Oxyd (Bo-

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI

raxsäure oder Zinnoxyd) mit dem abgeschiedenen Aether keine Verbindung einzugehen vermag. Beim Zusammenbringen von Phosphorchlorid mit absolutem Alkohol entsteht leichter Salzäther und eine Weinphosphorsäure, von der ich aber nicht näher untersucht habe, ob sie der Aetherschwefelsäure entspricht, was ich für wahrscheinlich halte. Es entsteht hierbei, wenn ich mich nicht geirrt habe, ein flüchtiger phosphorhaltiger Körper, so daß diese Zersetzung wohl verdient zum Gegenstand einer näheren Untersuchung genommen zu werden.

Die Bildung der von Magnus entdeckten Actherschwefelsäure durch absoluten Alkohol und wasserfreie Schwefelsäure, bei welcher ein Theil der Schwefelsäure Wasser aufnimmt, beruht auf einer bloßen Wasserentziehung.

Wir müssen aus dem Verhalten der Weinphosphorsäure auf die Zusammensetzung der Weinschwefelsäure schließen, und nicht umgekehrt, weil die Elemente des Aethers und der Schwefelsäure bei einer sehr geringen Temperaturerhöhung schon zersetzend auf einander wirken.

Wir haben in der Wein- und Actherschwefelsäure Verbindungen, in denen der Wassergehalt ungleich vertheilt ist. In der Actherschwefelsäure ist durch Basen abscheidbares Wasser lediglich mit Schwefelsäure oder mit der Säure als solcher verbunden, und in der Weinschwefelsäure ist umgekehrt die Säure und der Aether mit Wasser verbunden, von welcher letzteren Verbindung, dem Alkohol, das Wasser, wie wir wissen, durch Basen nicht abgeschieden werden kann. Wir sehen aber diese Abscheidung gauz deutlich bei der Weinphosphorsäure, wo eine hohe Temperatur, unterstützt von einer starken Verwandtschaft, eine Zerlegung des darin vorausgesetzten Alkohols in Aether und Wasser bedingt.

Aus diesen Betrachtungen scheint mir hervorzugehen, dass der Alkohol nicht als das Oxyd eines besonderen Radicals, sondern als das Hydrat des Aethers angesehen werden muss.

Bezeichnen wir die Kohlenwasserstoff - Verbindung 4C-1-10H als das Radical des Aethers mit E₂ und nennen es Aethyl, so haben wir zum Ausdruck der Zusenmensetzung seiner Verbindungen folgende Formeln:

 $E = Radical des Aethers = C_4 H_{10}$,

E+O = Aether,

E+2O = Holzgeist,

EO+H2O = Hydrat (Alkohol),

E+Cl, = Chlorür (Chlorwasserstoffäther),

E+J2 = Jodür (Jodwasserstoffäther);

E+B₂ = Bromür,

E+S = Sulfür?

EO + Ox = Oxalat (Oxalather),

EO+BO_s = Benzoat (Benzoëäther),

EO+N2O3 = Nitrit (Salpeteräther),

EO+A = Acetat (Essigäther),

 $3EO + \bar{A} = Acetal,$

(EO+H2O)+2SO3 = Weinschwefelsäure,

(EO+H,O)+P,O, = Weinphosphorsäure,

EO+2SO₃ = Aetherschwefelsäure,

EO+2Cl, Pl = Weinchlorplatinsäure,

(EO+A)+CaCl₂ = Verbindung von Essigäther mil Chlorcalcium (a),

 $(EO + \tilde{A}) + 2CIH = Verbindung im rohen schweres Salzäther (b),$

3ECl₂-42C₂Cl₅ = Chloräther (c).



339

Rationelle Formel.

re = $C_6 H_{10} O_5$ ser = $4 C O_2 + 2 E O + H_2 O$

sirter Milchzucker

 $= C_{s} H_{10} O_{s}$

 $=4CO_2+2EO+4H_2O$

e Schleimsäure = C, H, O,?

Empirische Formel.

=12C+20H+10O (f) =12C+20H+10O

= 12C + 22H + 11O(d)

lilchzucker = 12C+24H+12O(h)lure = (12C+20H+10O)+6O(i)

= (12C + 2011 + 100) + 00tucker = 12C + 28H + 14O (e)

=12C+22H+11O(g)

=12C+28H+12O(k)

Schleimsäure = 18C+ 6H+12O?

che diesen Formeln einige Erläuterungen beio zu ihrer Rechtfertigung dienen sollen.

iese Verbindung habe ich in diesen Annalen, S. 617 beschrieben.

Venn man Chlor in gewöhnlichen Alkohol leilänger, als bis die Flüssigkeit mit Chlor gegrün geworden ist, so fällt, beim Zusatz von mer, eine große Menge einer schweren öligen nieder, die in mit Chlorwasserstoffsäure ge-Vasser unlöslich ist, aber von reinem Wasser rd, indem sie sich darin auflöst. Bei dieser nimmt das Wasser Salzsäure auf, es wird schr findet sich alsdann reich an Essigäther. Der 28C+16H+4O entsteht hierbei aus dem Weingeist, indem diesem =8C+24II+4O durch das Chlor 8 At. Wasserstoff entzogen werden, mit dem es Salzsäure bildet. Der nämliche ölähnliche Körper ist von IIrn. Dumas ebenfalls untersucht worden, er hat gesimden, dass er im lustleeren Raume neben Kalihydrat volkkommen frei von Wasser und neutral erhalten werden kann, die kleinste Spur von Wasser macht ihn aber augenblicklich sehr sauer, indem Salzsäure frei wird; wie ich erwähnt habe, nimmt das Wasser hierbei auch Essigäther auf. Diesem Verhalten nach, was freilich nicht allein genügt, habe ich diese Verbindung mit der vorhergehenden verglichen, man wird der Formel keinen gröfseren Werth beilegen dürsen.

- (c) Ich habe für den Chloräther die Formel angenommen, zu welcher ich durch frühere Versuche gelaugt bin, obgleich sich die Meinungen darüber poch nicht ausgeglichen haben. Ein neuer Versuch, den ich mit ölbildendem Gase anstellte, welches von Acther- und Weingeistdampf vollkommen befreit war, schien mir ein Grund mehr zu seyn, diese Zusammensetzung für die richtige zu halten. Zwei Flaschen von gleichem Rauminhalt wurden, die eine mit Chlorgas, die andere mit ölbildendem Gase angefüllt, und beide vermittelst einer, etwa 1 Linie weiten und 2 Zoll langen Glasröhre luftdicht verbunden. Die Gase kounten sich auf diese Weise nur nach und nach mischen, und es ist kein Grund vorhanden zu glauben, dass bei ihrer Verbindung ein Ueberschuss von dem einen oder andern Gase die Resultate complicirt hat, sie kamen im Gegentheil genau in gleichen Raumtheilen mit einander in Berührung. Nach 24 Stunden fand sich der Chlorather gebildet, aber die beiden Flaschen enthielten dabei eine Menge Chlorwasserstoffsäure.
- (d) Was die Formel für den Rohrzucker betrifft, so bin ich völlig überzeugt, dass sie seine wahre Zusam mensetzung ausdrückt. Man weiss, dass die Analyse von Berzelius von Prout's Analyse in dem Wasserstoff

gehalt um eine geringe Quantität abweicht; bei einem so genauen Analytiker hielt ich mich nicht berechtigt einen Fehler bloß deshalb vorauszusetzen, weil die Theorie mit Berzelius's Analyse nicht genau paßte, und ich suchte mir durch den Versuch Gewißbeit zu verschaffen.

1,4495 Grm. krystallisirter, farbloser Rohrzucker lieferten 2,216 Grm. Kohlensäure und 0,842 Wasser. Dieß giebt in 100 Theilen:

Gefunden.	Berzelius.	Gay-L. u. Then.	Pront.
C = 42,301	41,98	42,47	42,86
H = 6,454	7,05	6,90	6,35
O=51,501	51,31	50,63	50,80.

Nach der angegebenen Formel besitzt der krystallisirte Zucker folgende theoretische Zusammensetzung:

	Nach der Formel von Dumas.
In 100 Th.	ln 100 Th.
12C = 917,244 42,58	6C = 458,622 $44,91$
22 H = 137,280 6,37	10 H = 62,397 6,11
11O=1100,000 51,05	5O=500,000 48,98
2154,524 100.	1021,019 100.

Man wird aus dieser Zusammenstellung entnehmen, dass die Voraussetzungen von Dumas und Boullay, entblöst von jeder positiven Thatsache, alle Haltbarkeit verlieren; diese Chemiker nehmen an, der Zucker bestehe aus 1 Vol. Acther in Verbindung mit 2 Vol. Kohlensäure, während Berzelius unwiderleglich bewiesen hatte, dass der Zucker bei seiner Verbindung mit Bleioxyd 1 At. Wasser verliert; sie setzen den Thatsachen von Gay-Lussac ihre theoretische Ansicht entgegen, und rechnen, um ihre Ansicht zu stützen, der Analyse dieses berühmten Chemikers einen Irrthum von 4 bis 5 Proc. im Kohlenstoffgehalte zu, obgleich die letztere mit krystallisirtem Zucker angestellt ist. Diess hält diese Chemiker aber nicht ab, sie mit den Analysen von Berze-

lius zu vergleichen, zu denen an Bleioxyd gebundener Zucker gedient hatte. Gewiss trägt nur die ausserordentliche Eile, mit welcher man, seit Hrn. Dumas, in Frankreich neue Theorien ausstellt und bekannt macht, die Schuld, dass diesen Theorien die Vollendung sehlt, welche man von so ausgezeichnet talentvollen Chemikern zu verlangen berechtigt ist. Wenn der krystallisirte Zucker, nach Dumas, eine Verbindung ist von 6C+10H+50, so müste der wasserfreie Zucker aus 6C+8H+40 bestehen; nach der ersteren Formel wäre er als doppeltkohlensaurer Aether, nach der letzteren als eine Verbindung von 2 At. Kohlensäure mit 4 At. ölbildendem Gase zu betrachten. Die völlige Unrichtigkeit dieser Formel bedarf keiner Belege mehr.

Nach der theoretischen Zusammensetzung, zu welcher wir gelangt sind, ist der Rohrzucker eine Verbindung von 4 At. Kohlensäure, 2 At. Aether mit 1 At. Wasser; dieses Atom Wasser, ist, wie Berzelius bewiesen hat, Krystallwasser, und wird von Basen abgeschieden. Rechnet man zu dieser Formel noch 1 Atom Wasser zu, so hat man genau die Quantität Wasser, welche mit dem Aether Hydrat, d. h. Alkohol, bildet. Man sicht, wie gering der Irrthum sich darstellt, in welchen Gay-Lussac verfiel, als er aus seiner Analyse des Zuckers und des Alkohols schlos, dass der Zucker seinen Bestandtheilen nach durch die Gährung in Kohlensäure und Alkohol zerfalle.

Der Zucker zerlegt sich dorch die Gährung, indem er 1 At. Wasser aufnimmt, in Kohlensäure und Weingeist, und zwar müssen 100 Th. Zucker liefern (das eine Atom Wasser zugerechnet):

100 Th. kryst. Zucker+5,025 Wasser \ \ \frac{51,298 \text{ Kohlens\u00e4ure}}{53,727 \text{ abs. Weingeist}} \]

⁽e) Was die Zusammensetzung des Traubenzucken

belangt, so stimmt die Theorie mit den Analysen von faussure und Prout so genau überein, als man nur fünschen kann; eine weitere Bestätigung habe ich desalb für überslüssig gehalten. Die Formel giebt folgende fusammensetzung:

			Saussure.	Prout.
12C = 9	17,244	36,80	36,71	36,36
28H = 1	74,714	7,01	6,78	7,09
140=14	00,000	56,19	56,51	56,56
raubenzucker 24	91,958	100	100	100.

Man sieht aus dieser Formel (die, so wie die übrien, doppelt genommen ist, um sie, der Uebersicht wesen, mit der des Rohrzuckers vergleichen zu können), als der Traubenzucker durch die Gährung in Weingeist ad Kohlensäure zerfällt, ohne dass Wasser aufgenomen wird, im Gegentheil enthält er 2 At. Wasser mehr, nöthig wäre, um mit dem Aether Alkohol zu bilden, CO₂+(2EO+2H₂O)+2H₂O. Man kann ihn beachten als doppelt-kohlensauren Alkohol, verbunden it 1 At. Krystallwasser.

100 Theile Traubenzucker müssen durch die Gähng liefern:

(f. g.) Die Zusammensetzung der Stärke und des

nuns ist der kneut	re nacu:	Berzelius.	Gay-Luisac und Thénard.
12C= 917,244	44,91	44,250	43,55
20H = 124,791	6,11	6,674	6,77
100=1000,000	48,98	49,076	49,68
Stärke 2012,038	100	100	100.

in 100 Th.	Berzelius.	Gay-Inssac und Thénard.
12C = 42,58	41,906	42,23
22H = 6,37	6,788	6,93
110=51,05	51,306	50,84
Gummi 100	100	100.

(h. i.) Gegen die Zusammensetzung des Milchzurkers und der Schleimsäure, so wie man sie kennt, hat man zwar keinen Grund einen Zweifel zu hegen; eines besonderen Gesichtspunktes wegen habe ich aber durch neue Analysen eine sichere Bestätigung zu erhalten gesucht.

1,530 krystallisirter Milchzucker lieferten 2,216 Kohlensäure und 0,928 Wasser. Diefs giebt folgende Zusammensetzung:

1	Berechnet.	Gefunden	Berz,	G. L.v. Th.	Prout.
12C = 917,244	40,45	40,00	39,574	38,825	40,00
24 H = 149,754	6,61	6,73	7,167	7,341	6,67
120 = 1200,000	52,64	53,27	53,359	53,834	53,33
2266,998	100	100	100	100.	

1,260 Grm. Schleimsäure lieferten 1,545 Grm. Kollensäure und 0,545 Wasser, entsprechend einer Zusammensetzung von:

33,92 Kohlenstoff 4,82 Wasserstoff 61,06 Sauerstoff

wonach sich die Formel 6C+10H+8O berechnet, die nämliche, welche Berzelius erhalten hat.

(h) Durch die Analyse des Mannits hat Hr. Dr. Oppermann Zahlen erhalten, welche von denen, die von Saussure und Henry gefunden worden sind, wesentlich im Wasserstoffgehalt abweichen, so dass darnach diese Substanz keinesweges zu denen gerechnet werden

fte, die Wasserstoff und Sauerstoff in demselben Vernifs wie im Wasser enthalten; ich habe mich dieser
dersprüche wegen veranlast gesehen, die Analyse des
nnits zu wiederholen, der Mannit wurde zu diesem
ecke aus Manna dargestellt und durch 4maliges Umstallisiren mit Weingeist gereinigt, er war blendend
ifs, und schmolz bei einer Temperatur einige Grade
r 100 zu einer wasserhellen Flüssigkeit, die nach dem
salten zu einer seidenglänzenden krystallinischen Masse
tarrte, bei dem Schmelzen verlor er nichts am Gehte.

93 Grm. Mannit liefert. 2,296 Kohlensäure u. 1,106 Wass.
12 - - 1,801 - - 0,664 -

Diess giebt für die theoretische Zusammensetzung:

I. gefunden II.

 At. Kohlenstoff
 =458,622 40,0228 39,5986 39,8532

 - Wasserstoff
 =87,357 7,6234 7,7378 7,7112

 - Sauerstoff
 =600,000 52,3537 52,4324 52,5480

 1145,979 100 100 100

Ilgemeine Bemerkungen zu vorstehenden Formeln.

Ich habe vor Allem die Frage zu berühren, ob dasige, was wir über die Zusammensetzung der gährungsigen Zuckerarten wissen, uns berechtigt, sie als Salze,

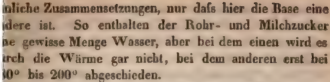
Verbindungen von Kohlensäure mit Aethyloxyd ether) und Wasser zu betrachten; ich bin nicht zweihaft darüber, dass dieser Annahme vor jeder andern vorzug gebührt. Wir können zwar durch unsere vöhnlichen Mittel, durch Alkalien und Säuren, diese ze nicht zerlegen, aber wir baben die positive Erfahag, dass sie unter gewissen Umständen in die Bestandile zerfallen, die wir darin als fertig gebildet vorauszen.

Diese Verbindungen unterscheiden sich von den unzanischen auf eine ähnliche Art, wie der Organismus der Psianze von der Krystallform eines Salzes, und wenn auch der Unterschied zwischen beiden letzteren größer angenommen werden muß, so hört der erstere deshalb nicht auf ein Unterschied zu seyn.

Die Untersuchung und Analyse organischer Körper hat, wie es mir scheint, unwiderleglich dargethan, daß die Körper die Fähigkeit besitzen, sich in allen möglichen Verhältnissen zu verbinden. Die chemischen Proportionen stellen die am häufigsten vorkommenden Fälle dar, sie haben uns mit Gewissheit die Einheiten kennen gelehrt, welche in die zusammengesetztesten dieser Verbindungen entweder in geraden oder ungeraden Zahlen eingehen. Die Gränzen der Verbindungsfähigkeit anorganischer Körper hängen von den Kräften ab. die Berthollet genau charakterisirt hat: Unauflöslichkeit in den Lösungsmitteln, größere oder geringere Cohasion der neuen Verbindungen etc. Nur indem wir die eine oder andere dieser Kräfte außer Wirkung setzen oder umgehen, glückt es uns, mannigfaltigere Verbindungsstufen zweier Körper hervorzubringen. Die Wirkung der Masse bei den chemischen Zersetzungen zeigt uns, dass die Cohäsionskraft der meisten Verbindungen größer ist, als ihre Verwandtschaft; wir steigern in diesen Fällen die zerlegende Kraft, indem wir die Masse vermehren, indem wir die Temperatur erhöhen etc.

Die organische Chemie umfafst nun eine Reihe von Verbindungen, in denen die Verwandtschaft jede andere Kraft überwiegt, die wir bei Bildung von Verbindungen oder Zersetzungen in der anorganischen Chemie thätig sehen; aus diesem Grunde können wir sie mit unseren gewöhnlichen Mitteln nicht zerlegen.

Das Asparagin besteht aus Asparaginsäure, Ammoniak und Wasser, der Harnstoff aus Cyansäure, Ammoniak und Wasser, aber Alkalien scheiden daraus das Ammoniak nicht ab, so wie es bei den gewöhnlichen Ammoniaksalzen geschieht. Aether und Zucker sind ganz



Wir sind über die wahre Constitution des schwefeloren Kalis eben so ungewifs, als über die Art, wie die emente der Stärke mit einander vereinigt sind. Beide ad, wenn man will, ternäre Verbindungen, wovon aber e eine aus zwei binären dargestellt werden kann, die idere nicht.

Das Verhalten ternärer Verbindungen gegen andere ebt uns in einer Reihe von zusammenhängenden Erscheimgen eine Vorstellung oder ein Bild, wie die Elemente reelben mit einander verbunden sind. Wir finden kein Widerspruch in der Annahme von binären Verbiningen bei der Bildung und der gegenseitigen Zersetzung lorganischer Salze, wir wissen aber niemals mit positir Gewifsheit, ob diese Annahme der Ausdruck der wahn Zusammensetzung ist.

Wir beobachten in dem Verhalten des Zuckers, des ethers und seiner Verbindungen eine ganz ähnliche zummenhängende Reihe von Erscheinungen; von diesen zehend müssen wir die Zuckerarten als Salze, und den ether als ein Oxyd betrachten. Wir haben, was den Zukir betrifft, selbst eine Verbindung ganz analoger Art, denn Cyan- oder cyansaure Aether ist genau zusammentetzt wie der Traubenzucker, wir baben darin:

$$=4CyO+2EO+6H_2O$$

der Traubenzucker ist = 4 CO₂ + 2 EO + 4 H₂ O. Fir sehen darin die Kohlensäure durch eine genau entrechende Menge Cyansäure oder Cyanursäure vertreh, aber der Unterschied des Cyanäthers von den gebolichen Aetherarten ist kaum größer, als wie der des raubenzuckers von denselben Körpern.

Der Erfahrung gemäß verwandelt sich der Rohrzuk-

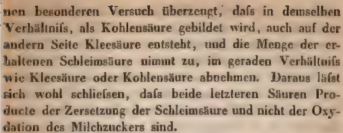
ker in Traubenzucker, wenn er, in Wasser gelüst, eine gewisse Zeit hindurch einer höheren Temperatur ausgesetzt wird, er nimmt nach der Formel bei dieser Umwandlung 3 Atome Wasser auf.

In der Stärke und dem Milchzucker haben wir keine so sicheren Anhaltspunkte, wie bei den Zuckerarten, um sich eine Vorstellung über die Art der Verbindung ihrer Elemente zu machen; es fehlt uns also bei diesen an einer rationellen Formel; über das Atomverhältnis an und für sich, so wie es die empirische Formel ausdrückt, kann man nicht zweiselhaft seyn.

Beim Kochen der Stärke und des Milchzuckers mit verdünnter Schwefelsäure gehen beide in Traubenzucker tiber, die Stärke, indem sie 4, der Milchzucker, indem er 2 Atome Wasser aufnimmt.

Wir sehen aus der Stärke und aus stärkemehlartigen Producten eine Säure, die Milchsäure, entstehen, die hauptsüchlich einen Bestandtheil thierischer Organismen ausmacht; aber die Zusammensetzung der Milchsäure und der Stärke sind vollkommen gleich, so dass aus 1 Atom Stärke 1 Atom Milchsäure, ohne Ausnahme und Abgeben irgend eines anderen Körpers, entstehen kann.

Wir sehen aus Milchzucker durch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure Schleimsäure entstehen, betrachten wir die Zusammensetzung beider, so ergiebt sich, daß der wasserfreie Milchzucker ohne Veränderung (der krystallisirte, indem er 2 At. Wasser abgiebt) sich mit Sauerstoff verbindet, er verwandelt sich in Schleimsäure, indem er 3 Atome Sauerstoff aufnimmt. Die Erfahrung ist bekannt, daß die Ausbeute an Schleimsäure um so reichlicher ausfällt, je weniger man die Temperatur erhöht und je verdünnter man, bis zu einem gewissen Grade, die Salpetersäure nimmt. Es ist schwierig, das Verhältuß so zu treffen, daß nicht die entstandene Schleimsäure von der noch freien Salpetersäure in Kohlensäure und Kleesäure zersetzt wird; allein ich habe mich durch ei-



Aus der Zusammensetzung der Milchsäure und Schleimzäure ersieht man ferner, dass beide nur in dem Atomverhältniss des Sauerstoss von einander abweichen, die Schleimzäure enthält 3 Al. Sauerstoss mehr als die Milchsäure, der Kohlenstoss und Wasserstoss ist in beiden gleich.

Der Mannit ist in seiner Zusammensetzung von den Zuckerarten wesentlich verschieden, er enthält mehr Wasserstoff als nöthig wäre, um mit seinem Sauerstoff Wasser zu bilden. Ich habe diesen Körper nur deswegen hier erwähnt, weil Hr. Pelouze die Meinung ausgesprochen hat, dass er sich bei der sogenannten Schleimgährung möglicherweise aus Traubenzucker erzeugen könne: allein seine Bildung läst sich nicht erklären, wenn nicht neben Wasserstoffgas, was sich hierbei entwickelt, noch undere sauerstoffreiche Producte entstehen, die der Beobachtung bis jetzt entgangen sind.

Der Rohrzucker verwandelt sich unter gewissen Umetänden in Gummi, die Zusammensetzung beider ist aber, dem Atomverhältniss nach, vollkommen gleich, so dass es dazu nur einer Veränderung in der Anordnung der Atome bedarf.

Die Bildung der Schleimsäure aus Milchzucker und Gummi scheint in diesen Körpern ein gemeinschaftliches Radical anzudeuten.

Wenn man das Verhalten des Oxaläthers gegen Ammoniak näher in's Auge fafst, so muß man, wenn man einigermaßen Consequenz in den Folgerungen zuläfst, schließen, daß das Kohlenoxyd das Radical der Kleesäure ist. Wasserfreie Kleesäure und Ammoniak zerlegen sich wechselsweise in Oxamid und Wasser, hier ist unstreitig I Atom Sauerstoff eliminirt und durch einen andern Körper vertreten, und wenn wir im Benzamid das Radical der Benzoësäure annehmen, in Verbindung mit I Atom Amid, so ist es klar, dass in dem Oxamid das Radical der Kleesäure mit demselben Körper verbunden ist.

Bezeichnet man CO mit R, so ist 2R-+O=Kleeund R+O Kohlensäure.

Wir kennen schon in dem Phosgen eine Verbindung des Radicals mit Chlor, es ist klar, dass es lediglich von dem Verhältnis des Chlors abhängt, ob bei Zersetzung dieser Verbindung mit Wasser, Kohlensäure oder Klesäure entstehe.

Der Umstand, das nicht Kohle, sondern Kohlenoxyd das Radical der Kohlensäure und Kleesäure ist, scheint zu erklären, warum die Verbindungen des Chlors mit Kohlenstoff, mit Wasser zusammengebracht, die Producte nicht liesern, die man der Natur ihrer Zusammensetzung nach, und nach der Verwandtschaft des Kohlenstoffs und Chlors zu den Bestandtheilen des Wassers zu schließen, erwarten sollte.

Es ist wahrscheinlich, dass wenn Wein-, Citronen, Trauben- oder andere organische Säuren, wie Oxalsäure, reducirbar sind, dass durch Verbindung der Aetherarten, welche diese Säuren bilden, mit Ammoniak Amide ähnlicher Art wie Oxamid entstehen werden, mit Essigniher und Ameisenäther habe ich es vergebens versucht.

Theorie der Aetherbildung.

Wenn man den Thatsachen, die wir aus der Einwirkung der Schwefelsäure auf den Alkohol durch die Erfahrung kennen, keine andere Deutung unterlegt, als die sich aus den Versuchen von selbst ergiebt, so niumt

Erklärung von der Bildung des Aethers eine sehr

Acther wird gebildet, wenn dem Alkohol durch eine Ichtige chemische Verwandtschaft Wasser entzogen wird, im ist darüber nie im Zweifel gewesen; Chlorzinn, Chlorosphor, Phosphorsäure etc. können sich in dieser Wirng gegenseitig vertreten; allein die Frage über die räthbafte Mitwirkung der Weinschwefelsäure, so wie über unverändert fortgehende ätherbildende Eigenschaft eir und derselben Menge Schwefelsäure, ist bis jetzt nicht löst. Einige Versuche, die ich über die gegenseitige nwirkung von Alkohol und verdünnter Schwefelsäure, wie über die Temperatur, bei welcher sich Aether bilt, und den Siedepunkt einiger Mischungen von Schwebäure und Wasser angestellt habe, scheinen darüber nz befriedigende Aufschlüsse zu geben.

Ich bin zu dem Resultate gekommen, dass wenn auch iber gebildet werden kann, ohne dass dazu Weinschwebäure ersorderlich ist, letztere dennoch bei der gewöhnhen Aetherbereitung eine sehr wichtige Rolle spielt, nu auf ihrer Bildung und Verhalten beruht einzig und ein die Ursache, dass die Schweselsäure ihr Vermögen, kohot in Aether zu verwandeln, bis in's Unendlichert behält; in Verbindung mit Schweselsäure, als Weinhweselsäure, verliert nämlich der Alkohol seine Flüchkeit.

Wenn man gleiche Theile Alkohol und Schwefelure, mit einander gemischt, der Destillation unterwirft, fängt die Flüssigkeit bei 120° an zu sieden, es geht kohol über, der Siedepunkt steigt schnell bis auf 127°, id bei dieser Temperatur destillirt Aether und Weinist über, von 127° bis 140° destillirt Aether und Wast; diese dauert, bis die Temperatur der kochenden Mihung auf 160° gestiegen ist, bei diesem Zeitpunkt hwärzt sich das Gemenge und bei 167° bemerkt man Entwicklung von schwessiger Säure, bei 176° bis 180°

entwickelt sich neben Aether und schwesliger Saure eine reichliche Menge von ölbildendem Gas.

Man kann daraus entnehmen, dass der Temperaturgrad, bei welcher die Aetherbildung vor sich geht, zwischen 124° bis 127° liegt.

Die Weinschwefelsäure ist zusammengesetzt aus Weingeist und Schweselsäure, der Weingeist ist eine Verbindung von Aether und Wasser. Die Verwandtschaft der Schwefelsäure zu diesen beiden Oxyden ändert sich bei 1240 bis 127° in der Art, dass ihre Krast, Wasser anzuziehen und zurückzuhalten, bei dieser Temperatur größer ist, als ihre Verwandtschaft zum Weingeist, oder, was das nämliche ist, der Siedepunkt der entstehenden wasserhaltigen Schweselsäure ist höher, als die Temperatur, hei welcher Schwefelsäure und Weingeist mit einander zu Weinschweselsäure verbunden bleiben.

Um über diesen Umstand Gewissheit zu erhalten habe ich den Siedepunkt verschiedener Mischungen von Schwefelsäure und Wasser ausgemittelt. Diese Siedepunkte, welche ich sogleich angeben will, sind nicht ganz genau, denn in dem Moment, wo die Mischungen anfangen zu sieden, geht eine gewisse Portion Wasser hinwes. der Siedepunkt steigt sogleich, indem das Verhältniss der Säure zum Wasser größer wird.

Eine Mischung von 1 At. Schwefelsäure mit 2 At. Wasser, im Ganzen also von:

1 At, wasserfreier Schwefelsäure) fing an zu sieden bei 163°

Svolles Kochen 170° 3 - Wasser

1 At, wasserfreier Schwefelsäure 2136° bis 141°

4 - Wasser

1 At. wasserfreier Schwefelsäure 118° bis 122°. 5 - Wasser

Verfolgen wir nun den Vorgang der Aetherbildung und wenden wir dazu eine Mischung von 3 At. Schwefelsäurchydrat und 2 At. Alkohol von 85 Proc. an; diels in Gewichten ausgedrückt, gäbe das Verhältnis von 117

beilen Schweselsäure und 110 Alkohol. In dem Alkohol von 85 Procent haben wir ziemlich genau ein Geinge von 1 At. Alkohol (C₄ H₁₀O+H₂O) mit 1 At. Tasser.

Wir haben also im Ganzen:

At. Schwefelsäure'

At. Wasser 3 At. Wasser von der Schwefelsäure 2 - mit dem Alkohol gemengt. Wasser At. Alkohol.

Die Schwefelsäure und der Alkohol zerlegen sich in auf folgende Art:

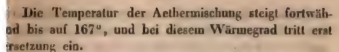
Weinschwefelsäure 2 At. Schwefelsäure mit 1 Alkohol 1 Wasser 1 At. Schwefelsäure 4 At. Wasser 1 At. Alkohol 85 Proc

Wir haben hier vorausgesetzt, dass & der Schwefeldere Weinschwefelsäure bilden, während & sich des Wases bemächtigt; eine Voraussetzung, die mit der Erfahing übereinstimmt. Wir nehmen ferner an, dass 1 At.
kohol unverbunden in der Mischung enthalten ist, dass
ier das Atom Wasser, was er als beigemengtes Waser enthält, von der gebildeten Weinschwefelsäure als
ydratwasser in Beschlag genommen wird; diese Säure
i wasserfreien Zustande in der Mischung anzunehmen,
st sich durch keinen Grund rechtsertigen. Man wird
brigens sogleich sehen, dass, welcher Meinung man auch
eses Wassers wegen seyn mag, die Theorie der Aetherldung selbst hierdurch nicht geändert wird.

Die angegebene Mischung kommt bei 130° in's Sieen, und entwickelt reinen Aether und sehr wenig Alko-Poggendorff's Annal. Bd. XXXI. hol. Bei dieser Temperatur kocht die in der Mischung enthaltene wasserhaltige Schwefelsäure nicht, es kann kein Wasser, oder nur eine geringe, der Tension der mit 4 Atomen Wasser verbundenen Schwefelsäure entsprechende Menge übergehen. In demselben Grade aber, wie Aether übergeht, steigt die Temperatur, und in einem gewissen Zeitpunkt erreicht diese den Siedepunkt der verdünnten Schwefelsäure, es geht alsdann mit dem Aether Wasser über.

Wenn aber Wasser und Acther im Entstehungsmomente mit einander zusammentreffen, so verbinden sich beide zu Weingeist; in dem gleichzeitigen Uebergehen you Wasser und Aether liegt also hier ein Widerspruch: es ist klar, dass in demselben Moment, wo sich in der Mischung Aether gebildet hat, nicht gleichzeitig Wasserdampf entstehen kann. Die Ursache liegt ganz nabe. Denken wir uns in der Flüssigkeit irgend eine Stelle, wo Acther frei wird, so haben wir in der unmittelbarsten Umgebung des Aethers Schwefelsäurebydrat, welches auf den Aether nicht wirkt. An dem Ort in der Flüssigkeit, wo die Weinschwefelsäure sich zerlegt, entsteht in einem und demselben Zeittheilchen Aether und Schwefelsäurehydrat, welches letztere erst bei 316° siedet, und die bei der Temperatur der kochenden Mischung kein Wasser abgiebt, sondern sich im Gegentheil alles freien oder gebundenen Wassers in der Umgebung mit großer Krast zu bemächtigen sucht; an dieser Stelle kann sich also kein Wasserdampf bilden; dieser entsteht erst dann. wenn der Aetherdampf, welcher die Temperatur besitzt. bei welcher die in der Mischung enthaltene verdünnte Schwefelsäure siedet, durch diese Flüssigkeit in die Höhe sleigt.

Aus diesem Grunde muß die Aethermischung bei der Bereitung des Aethers fortwährend und so stark als müglich sieden, denn im entgegengesetzten Fall bildet sich kein Aether.



Das Steigen der Temperatur lässt sich leicht erklän, wenn man beachtet, dass, nach Maassgabe, als auf reinen Seite Aether hinweggegangen ist, auf der anschweselsäurehydrat entsteht, das sich in dem Wastgebalt der übrigen Schweselsäure theilt; es entsteht imer concentrirtere Schweselsäure, deren Siedepunkt sortihrend zunimmt.

Denken wir uns die Hälfte der Weinschwefelsäure clegt, und setzen wir voraus, dass kein Wasser weggangen sey, so haben wir das erste Schema in solgenseu verändern.

Weinschwefelsäure

1 At. Schwefelsäure + 1/2 Alkohol

+ 1 Wasser

2 At. Schwefelsäure

5 At. Wasser

freier Alkohol.

+1 At. Alkohol

Wir hätten demnach in der Mischung 5 At. Was-† + ½ Atom, welches letztere von dem in Aether und **Deser zerlegten Alkohol herstammt.

Aus den früher angeführten Versuchen ergiebt sich er, dass eine mit 3 At. Wasser verdünnte Schweselter erst bei einer Temperatur von 163° siedet; man m, ohne einen großen Fehler zu begehen, schließen, se bei ansangender Zersetzung des Aethergemisches, bei 7° bis 180°, Weinschweselsäure auf der einen Seite d kochende Schweselsäure mit 2 At. Wasser gegenseiaus einander wirken.

Ich habe in der Betrachtung der Aetherbildung in gegebenen Beispiel die Hälfte des verwendeten Alhols (1 Atom) als ganz unthätig angenommen, es gehah nur aus dem Grunde, um die Erklärung nicht zu

compliciren, denn dieser Alkohol tritt fortwährend in Wechselwirkung mit der Schwefelsäure, und liefert für seinen Theil eine gleiche Menge Aether.

Es ist mir auffallend vorgekommen, dass eine Mischung von gleichen Gewichtstheilen Weingeist von 85 Proc. und Schweselsäure, worin also 2 At. Alkohol mehr vorhanden sind, als nüthig wäre, um mit aller Schweselsäure Weinschweselsäure zu bilden, dessen ungeachtet erst bei 112° bis 124° in's Sieden kam, während, wenn der Alkohol unverbunden in dem Gemisch enthalten gewesen wäre, der Siedepunkt niedriger als 100° hätte seyn müssen: Es ging nämlich daraus hervor, das nicht allein concentrirte Schweselsäure, sondern auch eine ziemlich wasserhaltende, die Fähigkeit besitzen müsse, bei irgend einer Temperatur Weinschweselsäure zu erzeugen. Dieser Vermuthung entsprach der Versuch vollkommen.

Es wurde zu Mischungen von 49 Grm. Schwefelsäurehydrat und 18 Grm. Wasser (1 Atom wasserfreie Säure auf 3 At. Wasser), von 49 Grm. Schwefelsäure und 27 Grm. Wasser (1 At. wasserfreie Säure auf 4 At. Wasser) zu jeder eine unbestimmte Quantität Alkohol zugesetzt, bei gewöhnlicher Temperatur entstand keine Weinschwefelsäure, wurde aber die Mischung bis zum Sieden erhitzt und mit kohlensaurem Baryt alsdann neutralisirt, so zeigte es sich, daß die Flüssigkeit eine reichliche Menge weinschwefelsauren Baryt enthielt, dessen Menge in beiden Mischungen von der Quantität kaum verschieden war, welche durch concentrirte Schwefelsäure und Alkohol erhalten wird.

Wenn aber, so wie in diesen Versuchen, eine mit 4 At. Wasser verbundene Schweselsäure, mit Weingeist erhitzt, Weinschweselsäure bilden kann, so ist ganz klat, dass auf der andern Seite eine gewisse Portion verdünnter Schweselsäure entstanden seyn muss, welche mehr wie 4 Atome Wasser enthält. Nehmen wir an, es sey Schweselsäure mit 5 At. Wasser entstanden, so wird ein sol-

ches Gemisch bei 118° bis 120° sieden, bei einer Temperatur, bei welcher die Weinschwefelsäure sich noch zerlegt.

Es wird bei fortgesetztem Sieden nur Wasser und überschüssiger Alkohol übergehen, und diess wird so lange dauern, bis die Schweselsäure 1 At. Wasser verloren hat, so das jetzt in der Mischung Schweselsäure mit 4 At. Wasser enthalten ist, welche erst bei 136° bis 141° siedet. Von diesem Zeitpunkte an, wo die Mischung eine Temperatur von 124° bis 127° anniumt, geht kein Wasser mehr über, sondern Aether. Bei höherer Temperatur kommt mit dem Aether wieder Wasser, bis das zuletzt Zersetzung eintritt.

Aus dem Verhalten des Weingeistes zu Schweselsäure, die mit 3 und 4 Atomen Wasser verbunden ist,
ergiebt sich nun die Ursache, warum in einer Mischungvon Weingeist mit concentrirter Schweselsäure die Menge
von Weinschweselsäure zunimmt, wenn sie bis zum Sieden oder bis zu einem gewissen Grade erhitzt wird.

Bei der Mischung von concentrirter Schwefelsäure mit Alkohol von 85 Proc., und zwar mit überschüssigem Alkohol, entsteht einestheils Weinschwefelsäure und auf der andern Seite wasserhaltige Schwefelsäure mit 3 oder 4 At. Wasser; bei dem Erhitzen der Mischung bis zum Sieden entsteht, durch die Einwirkung des überschüssigen Alkohols auf die vorhande newasserhaltige Schwefelsäure, eine neue Quantität Weinschweselsäure, das bierdurch abgeschiedene Wasser tritt entweder in die Schwefelsäure mit 4 At. Wasser oder wird von der Weinschwefelsäure als Hydratwasser in Beschlag genommen. Die Mischung werde nun fortwährend im Sieden erhalten, so ist klar, dass bei jeder Portion Aether, die weggeht, eine entsprechende Menge Schwefelsäurehydrat frei wird, die sich in dem Wasser der verdünnten Schweselsäure theilt, und diese, welche mehr wie 4 At. Wasser enthielt, in Schweselsäure mit 3 oder 4 At. Wasser zurückführt; mit der

letzteren kommt aber fortwährend der freie Alkohol in Berührung, und es entsteht auf Kosten desselben wieder eine entsprechende Menge Weinschwefelsäure, so daß nach und nach aller freie Alkohol in Aether verwandelt wird.

Es versteht sich von selbst, das bei einem überwiegenden Verhältnis von Alkohol der Siedepunkt der Mischung abnimmt, und dass zuerst der Ueberschuss desselben unverändert, alsdann Wasser und zuletzt Aether destillirt; so lange blos Alkohol und Wasser übergeht, steigt der Siedepunkt der Mischung nicht böher als 100° bis 118°, bei welcher Temperatur noch kein Aether gebildet wird.

Es bedarf nun, wie ich glaube, keiner besonderen Erläuterung mehr hinsichtlich desjenigen Verfahrens zu Darstellung des Aethers, bei welchem in die kocheude Aethermischung fortwährend Alkohol nachsliefst, denr die Erklärung fällt mit der vorhergehenden zusammen, wo in dieser Mischung freier Alkohol vorausgesetzt wurde, das ursprüngliche Verhältnis bleibt nämlich ungeändert, Wenn man so viel Schwefelsäure mit Alkohol mischt, dass in der Mischung ein Theil der Schwefelsäure wit weniger als 3 At. Wasser verbunden ist, z. B. bei einem Verhältniss von 5 At. Schweselsäure (4 Theile) auf 1 At. Alkohol (1 Gewichtstheil), so steigt die Temperatur der Mischung beim Sieden bis auf 170° bis 180°, und durch die gegenseitige Einwirkung des in der Weinschwefelsäure enthaltenen Alkohols auf die Schwefelsäure entsteht ölbildendes Gas und schweslige Säure.

Es ist im Grunde gleichgültig, in welchem Verhältniss Schwefelsäure und Alkohol genommen wird; nur ein Ueberschuss von Schwefelsäure kann hier schaden. Wenn die Mischung eine Zeit lang im Kochen war, so destillirt der Ueberschuss von Wasser und Alkohol zuerst, und in dem Moment, wo Acther erscheint, enthält die Mischung neben Weinschwefelsäure, Schwefelsäure, die mit 4 At. Wasser verbunden ist.

Ich habe übrigens kaum zu berühren, dass derjenige Körper, den wir schweselsaures Weinöt nennen, eine neue und gründliche Untersuchung verlangt, in jedem Fall ist es ein Zersetzungsproduct des Alkohols.

Das gewöhnliche Weinöl, was den Aether begleitet, scheint mehr vom Fuselöl des Weingeistes herzustaminen, als vom Weingeist selbst; es bietet, was seine Eigenschaften und Zusammensetzung betrifft, so viel Verschiedenheiten von dem flüssigen Kohlenwasserstoff aus dem sogenannten schwefelsauren Weinöl (durch truckene Destillation von weinschwefelsaurem Kalk erhalten) dar, das sie kaum mit einander verwechselt werden können.

Nachtrag 1). Die Zersetzung des Oxaläthers verdient übrigens (S. 334) zum Gegenstand besonderer Verniche gewählt zu werden, was in dem gegenwärtigen Fall nicht meine Absicht seyn konnte. Wenn man nämlich sich dazu eines durch Kalk und geschnolzenen Kalihydrat ausgetrockneten Ammoniakgases bedient, was von Dumas und Boullay nicht angewendet worden ist, so deibt die Zersetzung von wasserfreiem Oxaläther unvollitandig. Es bildet sich wohl eine kleine Quantität Oxamid, aber neben demselben bemerkt man die Entstehung lines peuen Ammoniaksalzes, ähnlich dem ätherschwefolnuren Salze. Der größte Theil des Oxalathers bleibt inverändert, und wenn man selbst die Wirkung des Amnoniakgases durch die Wärme unterstützt, so vermehrt ich die Menge dieses Productes nicht. Die entstandene rockene Masse schmilzt zu einer durchsichtigen Flüssigeit, auf welcher das gebildete Oxamid schwimmt; nach

¹⁾ Vom Hen. Versasser während des Druckes dieser Abhandlung eingesandt P.

onamid zurückbleibt. Mit dem ätheroxalsaurem Ammoniak destillirt zu gleicher Zeit Oxaläther mit über, und da diese Verdampfung in einer Atmosphäre von trocknem Ammoniakgas vor sich geht, so scheint daraus hervorzugehen, dass beide nur dann eine Wirkung auf einander äussern, wenn Wasser oder Alkohol mit wirkt. Die Bildung des ätheroxalsauren Salzes scheint mir in der That darauf zu beruhen, dass dem Oxaläther noch eine kleine Portion Alkohol beigemischt war. Denn wenn man reinen Oxaläther in absoluten Alkohol bringt, der vorher mit trocknem Ammoniakgas gesättigt worden ist, so bildet sich kein Oxamid, die Flüssigkeit bleibt klar, und bei dem Abdampsen derselben erhält man eine Menge schön krystallisirtes ätheroxalsaures Ammoniak.

Dieses Salz ist sehr löslich in Wasser und Alkohol, aus beiden durch Abkühlen ohne Veränderung krystallisirbar. Kalk und Alkalien entwickeln daraus Ammoniak, indem sich ätheroxalsaure Salze dieser Base bilden; os schmilzt bei sehr gelinder Wärme, seiner leichten Schmelzbarkeit wegen läßt es sich leicht destilliren, es entwikkelt sich dabei kein Ammoniak und man bemerkt keine Anzeichen einer Zersetzung.

Ich habe kaum nöthig binzuzufügen, dass die Eststehung dieses Salzes keinen Einsluss auf die Theorie beben kann, die ich zu entwickeln im Begriss bin, zusammengesetzt aus Oxaläther und oxalsaurem Ammoniak lästsich seine Bildung im Gegentheile sehr leicht erklären; es genügt bewiesen zu haben, dass der Haupteinwurf gegen die neue Theorie, nämlich die Verbindung von Oxalsäure, ölbildendem Gas und Ammoniak, so wie sie von Dumas und Boullay beschrieben worden ist, nicht existirt, und dass das neue Salz mit den Eigenschasten, die man aus der so eben gegebenen Beschreibung entnehmen kann, diesen Chemikern eben so unbekaunt geblieben ist, als wie die Erzeugung des Oxamids.

LXIII. Ergebnisse neuer Versuche über die Zusammendrückbarkeit des VV assers; von J. C. Oersted.

(Ein vom Hrn. Verfasser übersandter, aus der Oversigt over det Kongelige Danske Videnskabernes Selskabs Forhandlinger etc. genommener vorläusiger Bericht. — Die Resultate der früheren Arbeiten des Hrn. Verfassers über den vorliegenden Gegenstand sinden sich in diesen Annal. Bd. IX S. 603, und Bd. XII S. 158 und 513.)

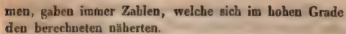
Oersted hat seine Versuche über die Zusammendrück barkeit des Wassers weiter fortgesetzt. Obschon die Uebereinstimmung seiner Versuche mit denen ausländischer Physiker über denselben Gegenstand wesentlich nichts zu wünschen übrig läfst, so giebt es doch einige Punkte in dieser Untersuchung, welche eine fortgesetzte Bearbeitung verdienen. Einer derselben besteht darin, dass das Wasser desto weniger zusammengedrückt werde, je wärmer es ist. Hierüber haben wir aus der Mitte des vorigen Jahrhunderts ein Paar Versuche von Canton, die schon durch Oersted's frühere Erfahrungen bestätigt wurden; allein der Zusammenhang dieser Eigenthümlichkeit des Wassers mit andern Naturgesetzen bedurfte noch einer näheren Untersuchung. Diese ist nun von Oersted mittelst einer Reihe von Versuchen ausgeführt, deren numerische Resultate von der Art sind, dass sie das Abweichende verlieren, wenn man annimmt, Idass für jeden auf das Wasser ausgeübten Atmosphärendruck eine Wärmeentwicklung von 40 C. stattfinde. Dass dieser Wärmegrad wieder verschwindet, wenn der Druck aufhört, versteht sich von selbst. Da die Ausdehnung des Wassers für jeden neu hinzukommenden Wärmegrad gemäß derjenigen Temperatur, welche es schon besitzt, sehr verschieden ist, so begreift man leicht, dass die bei

der Zusammendrückung entwickelte Wärme den Betrag der Zusammendrückung einen gewissen Schein von Unregelmäßigkeit verleihen müsse.

Bei der Temperatur, bei welcher das Wasser am dichtesten ist, wird es durch eine kleine Erhöhung oder Erniedrigung dieser Temperatur am wenigsten ausgedehnt. Bei dieser Temperatur wird also der Betrag der Zusammendrückung des Wassers fast gar nicht durch den Einflus entwickelter Wärme abgeändert. Hinsichtlich des Wärmegrades, bei welchem das Wasser am dichtesten ist, weichen zwar die Bestimmungen verschiedener Experimentatoren von einander ab; doch kommen sie sämmtlich darin überein, ihn ein wenig über oder unter 4° C. zu setzen, und die vollendetsten Untersuchungen scheinen ihn auf 3°,75 C. festzustellen. Bei diesem Wärmegrad geben die Versuche den Betrag der Zusammendrückung für einen Atmosphärendruck von 28 franz. Zollen Quecksilber gleich 46,77 Millionteln vom Raum des zusammengedrückten Wassers.

Bei 10° C. dagegen dehnt sich das Wasser bei einem Grad Temperaturerhöhung um 84 Milliontel aus; eine Erwärmung um $\frac{1}{40}$ ° giebt also eine Ausdehnung von 2 Millionteln, und daher ist der Betrag der scheinbaren Zusammendrückung nur 46,77—2=44,77 Milliontel. Bei 16° C. giebt ein Grad Erwärmung eine Ausdehnung von 160 Millionteln, $\frac{1}{40}$ ° C. wird also 4 Milliontel geben, und mithin beträgt die scheinbare Zusammendrückung des Wassers nur 42,77. Bei 20° beträgt diese Verminderung 5 Milliontel, bei 24° schon 6.

Beim Erkalten unter 3°,75 C. wird das Wasser, wie bekannt, ausgedehnt. Bei 0° wird eine Erwärmung von 4° C. eine Zusammenziehung von 1,5 Milliontel hervorbringen, so dass die scheinbare Zusammendrückung hier 46,77 + 1,5, also über 464 Milliontel betragen wird, Eine große Reihe von Versuchen, worin die ganzen Zahlen, welche die Uebersicht erleichtern, selten vorkom-



Darf man annehmen, dass das Glas beim Zusammendrücken eine gleiche Temperaturerböhung wie das Wasser erfährt und bei Ausbörung des Druckes wiederum verliert, und setzt man die Längenausdehnung des Glases für 1º C. gleich 9 Millionteln, die körperliche also gleich 27 Millionteln, so giebt 40 °C. Erwännung eine Volumvergrößerung des Glases =0,675 Millionteln. Um so viel würde also dieser Umstand die scheinbare Zusammendrückung des Wassers größer als die wirkliche machen, doch bei allen Graden um gleich viel. Die wahre Zusammendrückung des Wassers für einen Atmosphärendruck würde also ungefähr 46,095 Milliontel betragen. In den Brüchen der Milliontel können übrigens, der Natur dieser Versuche gemäß, leicht Föhler von einem Zehntel vorkommen, so dass man vielleicht am besten thut, wenn man sich an die ganze Zahl, 46 Milliontel, hält.

Diese Vorstellung von dem Einfluss der Wärme bei obigen Versuchen wird noch dadurch bestätigt, dass der Betrag der scheinbaren Zusammendrückung des Wassers in Flaschen oder Cylindern von Blei oder Zinn größer ist als in Flaschen von Glas, ziemlich nahe im Verhältnis der Ausdehnung dieser Metalle durch die Wärme.

Man könnte meinen, die Zusammendrückung des Glases und der Metalle habe bier einen bedeutenden Einflus. Man hat nämlich geglaubt, die kubische Zusammendrückbarkeit der Körper ließe sich ableiten aus der
Verlängerung oder Verkürzung, die ein Stab von derselben Materie erfährt, wenn er von einem Gewicht gezogen oder gedrückt wird; und man hat aus solchen Versuchen schließen wollen, die kubische Zusammendrükkung des Glases durch das Gewicht Einer Atmosphäre
betrage 1,65 Milliontel. Aus ähnlichen Versuchen könnte
man schließen, daß die kubische Zusammendrückung des
Bleis mehr als 30 Milliontel betrage.

Schon vor einigen Jahren hat Oersted gezeigt, dass die Zusammendrückung des Wassers in Flaschen von verschiedenen Metallen zu Ergebnissen führt, die mit solchen Vorstellungen nicht übereinstimmen 1). Diesen Erfahrungen hat er eine neue Klasse von Versuchen binzugefügt. Er benutzt dazu einen Glascylinder, der am unteren Ende zugeschmolzen ist, und am oberen offenen Ende einen eingeschliffenen Stöpsel aufnimmt, welcher durchbohrt und mit einem Glasrohr versehen ist, wie die Flasche, worin man die Zusammendrückbarkeit des Wassers zu ermitteln pslegt. Benutzt man nun den Cylinder erst zu diesen Versuchen, füllt ihn dann größtentheils mit einer ihrem Volume nach durch Wägen in Wasser genau bestimmten Glas- oder Metallmasse, und den übrigen Raum darauf mit Wasser, dessen Gewicht bekannt ist, so kann man durch Versuche von gleicher Art, wie die über die Zusammendrückung des Wassers, die der festen Körper ausmitteln. Alle diese Versuche haben die Zusammendrückung fester Körper so klein gegeben, dass man den Betrag derselben schwer von den unvermeidlichen Fehlern dieser Versuche sondern kann.

Es könnte leicht scheinen, als ob diese Versuche in Widerspruch kämen mit einem mathematischen Beweise; denn der herühmte Mathematiker Poisson hat aus den Versuchen über die linearen Ausziehungen oder Zusammendrückungen der Körper eine Formel für die kubische Zusammendrückung abgeleitet, durch die man Größen belommt, welche in gewissen Fällen 20 bis 30 Mal größer sind, als die aus Oersted's Versuchen hervorgehenden. Dieß streitet indeß nicht gegen die Mathematik, sondern zeigt nur, daß die Voraussetzungen über die innere Beschaffenheit der Körper, von denen der geehrte französische Chemiker ausging, nicht vollkommen richtig seyn können.

Bei diesen neusten Versuchen gebrauchte Oersted

¹⁾ Annalen, Bd. XII S. 513.

ein verbessertes Versahren zur Messung des Luftvolums, welches als Krastmesser angewandt wird. Die Vorrichtung besteht in einer oben verschlossenen Glasröhre, die in einer gewissen Entsernung von dem geschlossenen Ende in eine engere Röhre ausgezogen ist, und deren ossenes Ende eine enge Röhre mit Maasstab hat. Der verengte Theil hat ein Zeichen, bis wohin jedesmal die zusammengedrückte Luft reichen soll. Diess giebt den Beobachtungen eine größere Genauigkeit als mit einer überall gleich weiten Röhre; die untere Röhre mit dem Maasstabe zeigt jede Wärmeveränderung und jeden möglichen Lustverlust an.

LXIV. Berechnung der in der Umgegend von VVien angestellten Beobachtungen über die Temperatur artesischer Brunnen;

con Hrn. Spasky.
(Zögling des pädagogischen Instituts in St. Petersburg.)

In der Zeitschrift von Baumgartner und Ettingshausen sind im 8. Bde. 3. Hefte Beobachtungen über die Temperatur der artesischen Brunnen, die sich in der Umgegend von Wien befinden, mitgetheilt worden. Arago hat schon längst darauf aufmerksam gemacht, dass die artesischen Brunnen besonders geeignet sind, die Zunahme der Temperatur der Erde nach der Tiese zu beweisen; die nachstehende Rechnung wird uns zeigen, dass sie auch die Größe dieser Zunahme mit großer Genauigkeit geben.

Die Beobachtungen selbst sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

Tiefe des Brannens Wiener Fuls.	Temperatur R.	Wasser- menge in 24 St. Eimer.	Tiefe des Brunnens Wiener Fuls.	Temperatur R.	Wasser- menge. in 24 St. Eimer.
138	90,4	254	90	90,2	196
150	10 ,5	108	166	9 ,5	411
150	10 ,0	60	48	10 ,0	43
240	11 ,2	66(1)	63	10 ,0	30
78	9;3	62(1)	60	9,9	86
234	11 ,0	1080	96	10 ,3	22
90	9 ,0	96	60	9 ,9	90
108	9,3	1661	144	9,3	100
108	9,3	1728	108	9 ,3	240
108	9 ,0	360	189	10 ,3	46
90	10 ,5	80(1)	102	10 ,2	46
102	9 ,3	288	60	10 ,2	360
114	9 ,2	245	162	10 ,0	103
90	9 ,0	206			

Um diese Beobachtungen zu berechnen, wurde erst ans jeder derselben folgende Gleichung construirt:

$$T = A + ax$$

in welcher T die beobachtete Temperatur, A die (unbekannte) Temperatur an der Obersläche, a die Tiese und x die Zunahme der Temperatur für 1 Fuss Tiese bedeuten. Da aber der Werth jeder Beobachtung besonders von der Menge Wasser abhängt, die jeder Brunnen in 24 Stunden liesert, so wurde noch jede Gleichung mit dieser Wassermenge multiplicirt. Die Gleichungen erhielten so solgende allgemeine Gestalt:

$$mT = mA + max$$

wo m die in 24 Stunden gelieferte Wassermenge bedeutet. Man erhält so eben so viel Gleichungen als Beobachtungen, und diese Gleichungen wurden nach der Methode der kleinsten Quadrate combinist; dabei wurden die Beobachtungen, die sich auf hepatische Quellen beziehen, nicht mit benutzt.

Ich erhielt so solgende Werthe:

1) Hepatisch.

A = 8,0311 x = 0,0117716

Mittlerer Fehler von A 0,08601 Mittlerer Fehler von x 0,00065.

Die mittlere Temperatur der Lust in Wien ist bekanntlich 8°,2 R.

Der eben gefundene Werth von x giebt 85 Fuss Wiener Zunahme in der Tiese für jeden Octogesimalgrad oder etwas weniger als 27 Meter.

IXV. Notiz über Elektromagnete. Aus einem Schreiben des Hrn. Baumeisters M. H. Jacobi.

Künigsberg, 10. Jan. 1834.

- Ew. Wohlgeboren erlaube ich mir behufs einer gefälligen Aufnahme in Ihre Annalen ganz ergebenst mitzuzutheilen, dass eine ähnliche, wie die von W. Ritchie (Annal. Bd. XXIX S. 467) bemerkte Erscheinung, mir bei elektromagnetischen Intensitätsversuchen, die ich nach der Methode der Ablenkungen im November vorigen Jahres anstellte, sehr störend gewesen ist. Wenn nämlich der eine Schenkel eines elektromagnetischen Hufeisenmagnets z. B. nordpolar erregt wurde, so behielt derselbe, nach Aufhebung der Verbindung mit der Kette, einen schwachen Grad von Nordpolarität bei; wurde dieser Schenkel nun durch Umlegen des Gyrotropen südpolar erregt. so trat gewöhnlich, nach Aufheben der Verbindung mit der Kette, die Nordpolarität mit demselben Intensitätsgrade wieder hervor. Die Zeit des Verweilens im Kreise der Kette und die Stärke der Erregung bedingten Modificationen, die sich aber alle durch die verschiedene Coërcitivkraft der Stahladern genügend erklären lassen, die selbst im sorgfältigst behandelten Eisen noch vorhanden

sind. Die Versuche selbst wurden mit einem Huseisen angestellt, dessen Schenkel 5" to von einander abstehen. und das aus einer 1" dicken, 30" langen cylindrischen Stange sehr weichen Eisens gefertigt war. Jeder Schenkel ist auf 8" Länge mit einer dreifachen Spirale von geglühtem 1"4 dicken Eisendraht umgeben. Die Windungen liegen dicht neben einander, und sind nur durch einen dünnen Firnis isolirt. Das Huseisen selbst ist mit diesem Firnis (bekannt unter dem Namen » Soldatenlack.» und zu solchen Zwecken unschätzbar) überzogen und dann mit Seidenzeug bedeckt; auf eben die Weise sind auch die verschiedenen Lagen von einander getrennt. Die Enden der Drähte sind so mit einander verbunden, dass der Strom jede der drei Lagen jedes Schenkels besonders durchläuft. sich also sechs Mal theilt. Das Maximum der Tragkraft war bis jetzt 250 Pfund; dieselbe war aber viel geringer. wenn man die Verbindung der Drähte so herstellte, daß der Strom sich nur drei Mal theilte.

Noch erlaube ich mir in Bezug auf den von Ew. Wohlgeboren (Annal. Bd. XXIX S. 477) ausgesprochenen Wunsch hinzuzufügen, das ich gegenwärtig einen Apparat ansertigen lasse, um Versuche im Großen über den mechanischen Effect anzustellen, den man durch die elektromagnetische Erregung im weichen Eisen erlangen kann. Es scheint mir, dass dieser Gegenstand dazu geeignet sey, die Ausmerksamkeit der Physiker und Techniker auf sich zu ziehen.

1834. ANNALEN No. 24. DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI

LXVI. Das Mercaptan, nebst Bemerkungen über einige neue Producte aus der Einwirkung der Sulfurete auf weinschwefelsaure Salze und auf das VVeinöl; son VV. C. Zeise.

(Uebersandt vom Hrn. Verfasser in einem besonderen Absug aus den Kongelige Danske Videnskabers Selskabs Skrifter (Kjöbenhavn 1834.)

Der ölige Körper, welchen ich vor einigen Jahren Gelegenheit hatte unter dem Namen Säure des rothwerdenden Salzes zu beschreiben 1), ist eine Verbindung von Schwefel mit Kohlenstoff und Wasserstoff; und wiewohles an einer ihm vollkommen entsprechenden Sauerstoffverbindung mangelte, so schien man doch berechtigt zu teyn (wie man sich auch die Elemente H²CS³ geordnet denken mochte) den Schwefel in dieser Verbindung als einen Stellvertreter des Sauerstoffs zu betrachten.

In Betracht des Parallelismus zwischen den Sauertoff- und Schwefelverbindungen der Metalle ward es
dann ein natürlicher Gedanke, dass es möglicherweise
auch eine zahlreiche Menge Verbindungen zwischen Kohlenwasserstoff und Schwefel gäbe, die den Sauerstoffverbindungen jenes Stoffs entsprächen, und deren Kenntnis
vielleicht über die Zusammensetzungsweise der sauerstoffbaltigen, sogenannten organischen Verbindungen Ausschluss
geben könnten. Einige Erscheinungen, welche ich später bei schwefelhaltigen Naturproducten, Teufelsdrecköl

¹⁾ Meine Abhandlung über die Wirkung zwischen Schweselkohlenstoff und Ammoniak u. s. w. in den Kgl. Danske Vidensk.
Sehkabs Naturvidenskab. og mathem. Ashdi. 2den D., S. 107.
(Eine Uebersetzung dieser Abhandlung sindet sich in Schweigger's Journal (1824) Bd. XLI S. 98 und 170. P.)
Poggendorst's Annal. Bd. XXXI.

und Knoblauchöl (wovon bei einer anderen Gelegenheit) gaben mir eine neue und nähere Veranlassung, eine Reihe von Versuchen über diesen Gegenstand zu unternehmen.

Nachdem ich bei diesen, ohne deutliche Resultate, gesucht hatte, verschiedene Metallsulfurete successiv mit Chlorwasserstoffäther, Chloräther, dem schweren Salzäther, oder, nach Döbereiner ') mit einer Verbindung von Salzsäure und Weingeist, oder mit einem Gemenge von Schwefelsäure und Weingeist, oder mit Actherrückstand in Wechselwirkung zu bringen, versuchte ich endlich auch glücklicherweise das schwere oder schwejelsäurehaltige Weinöl.

Die gewöhnliche Vorstellung, nach der dieser Stoff ein wasserhaltiger schweselsaurer Kohlenwasserstoff ist, so wie die Leichtigkeit, mit welcher derselbe unter gewissen Umständen zersetzt wird, ließ hier stark die gewünschte Wirkung vermuthen. Und diese zeigte sich auch bald, als ich das Oel mit einer weingeistigen oder wäserigen Aulösung von gesättigtem Schweselkalium behandelte, in sofern nämlich sich dabei, ohne Entwicklung von Schweselwasserstoff, ein Kalisalz und ein neues schweselreiches Oel bildete. Späterbin sand ich, daß schweselweinsaure Salze sich im Wesentlichen eben so verhielten, und bei der darauf solgenden Anwendung von ausstälichen Sulfureten verschiedenen Grades, so wie von Hydrosufureten, erhielt ich zum Theil mehre neue Schweselverbindungen.

Die Untersuchung hat sich also ziemlich bedeutend ausgedehnt, und ich habe sie noch nicht in allen ihren Theilen so aufgeklärt als ich hoffe es thun zu künnen. Am Ausführlichsten habe ich bisher die neue Schweselverbindung untersucht, welche hauptsächlich bei der Würkung zwischen Hydrosulsureten und schweselweinsauren Salzen entsteht, und vorzügliche Ausmerksamkeit zu verdie-

¹⁾ Schweigger's Journal (1831), Bd. LXI S. 377.

uen scheint, unter andern wegen ihres Verhaltens zu gewissen Metalloxyden und Chloriden. Dieser Stoff, für
welchen ich aus einem später anzugebeuden Grunde den
Namen Mercaptan gewählt habe, ist diefsmal mein Hauptgegenstand. Das, was im Allgemeinen die Wirkung zwischen Sulfureten und dem schweren Weinöl oder den
weinschwefelsauren Salzen betrifft, so wie die verschiedenen andern neuen Stoffe, will ich hier zum Theil fast nur
mit Rücksicht auf das Mercaptan berühren, und mir das
Ausführliche für eine andere Abhandlung vorbehalten.

Uebersicht über die Wirkungen weinschwefelsaurer Salze und des schweren Weinöls auf verschiedene Sulfurete.

§. 1.

Setzt man eine hinreichende Menge schweren Weinöls zu einer starken Auflösung von gesättigtem Schwefelkalium (KS5) oder von Kaliumtrisulfuret (KS8) in Weingeist, so erhalt man nach einigen Minuten eine neutrale Plüssigkeit, aus der sich bald eine große Menge weinschwefelsauren Kalis abscheidet, welches, bei Anwendung von KS' gemengt ist mit Schwefel, bei Anwendung von KS3 aber diese Einmengung nicht zeigt. Die abgesonderte Flüssigkeit enthält ein schweselreiches Oel, welches einen höchst unbebaglichen und anhaftenden lauchartigen Geruch, so wie eine etwas gelbliche Farbe besitzt, schwerer als Wasser ist, gewöhnlich ohne Zersetzung für sich destillirt werden kann, und selbst bei Destillation mit Wasser pur langsam übergeht, mit Weingeist eine Lösung gicht, die auf Zusatz einer Lösung von Bleizucker klar und farblos bleibt; es liefert ferner mit einer Auflösung von Kalihydrat in fast wasserfreiem Weingeist eine Flüssigkeit, welche wenigstens lange stehen kann, ohne etwas abzusetzen, dagegen mit einer Auflösung von Kalibydrat in wässrigem Weingeist eine Flüssigkeit, welche nach Verlauf von etwa 48 Stunden einen sehr bedeutenden Theil unterschwesligsauren Kalis (KO-1-S²O²) absetzt. Für diesen Stoff habe ich den Namen *Thial-Oel* gewählt.

Dieser Stoff entsteht auch bei Anweudung einer wäserigen Sulfuret-Auflösung, muß aber damit, zur Vervollständigung der gegenseitigen Zersetzung, etwas geschüttelt werden; das neue Oel sammelt sich hier größtentbeils unter der wäßrigen neutralen Auflösung des weinschwefelsauren Kalis.

War vom schweren Weinöl weniger als zur Zersetzung des Sulfurets nöthig hinzugesetzt worden, so giebt die abfiltrirte Flüssigkeit, wenn man sie erwärmt, eine neue Portion eines Oels, welches in jeder Minsicht mit dem zuerst erhaltenen einerlei zu seyn scheint, und das weinschwefelsaure Kali verwandelt sich nun in neutrales schwefelsaures Kali.

Uebereinstimmend hiermit bekommt man dasselbe Oel und schwefelsaures Kali, wenn man geradezu weinschwefelsaures Kali anwendet und es damit erwärmt. Nimmt man diese Erhitzung in einem Destillationsapparat vor, so geht das eutstandene Oel zugleich mit Wasser über, und folglich befreit von dem Schwefel, welcher sich bei Anwendung von gesättigtem Kaliumsulfuret ausscheidet.

Nur in dem Fall, dass das Thialöl mittelst Erhitzung gebildet wird, habe ich eine Spur von Schweselwasserstoff beobachtet, aber selbst dann ist diese so gering dass sie zufälligen Umständen zugeschrieben werden kann. Vom anhängenden Wasser kann das Thialöl durch Stehenlassen im Vacuo über Kalihydrat befreit werden, Zusolge einer Analyse scheint es hauptsächlich Wasserstoff, Kohlenstoff und Schwesel zu enthalten, dann auch Sauerstoff; ich bin aber noch etwas ungewiss, ob es nicht ein Gemenge von mehren Stofsen ist 1).

¹⁾ Es verdient bemerkt au werden, dass unterschwestigsaures kali bei Destillation mit weinschweselsaurem Kali ein Oel giebt, wel ches dem Thialöl wenigstens sehr nahe kommt. Dasselbe fa-

Erhitzt man in einem Destillationsapparat ein Gemenge von Schwefelbarium (BaS) und neutralem weinschwefelsaurem Baryt, so beginnt die Flüssigkeit bei ungefähr 60° C. trübe zu werden; bei fortgesetzter und etwas verstärkter Wärme verwandelt sie sich bald in einen weißen, ziemlich dicken Schleim, unter Absetzung einer bedeutenden Menge Schaum; und nun geht in großer Menge, zugleich mit mehr oder weniger Wasser, ein wasserklarer, dünnslüssiger Körper über, der auf dem mitgefolgten Wasser schwimmt,

Hat man hiebei das Sulfuret und das weinschwefelsaure Salz in dem Verhältnis angewandt, worin sie gleich viel Barium enthalten oder aegnivalent sind, so bleibt nach vollendeter Einwirkung so gut wie reiner schwefelsaurer Baryt zurück. Aller Aether ist so gut wie übergegangen, so wie die Wärme sich der Temperatur 100° C. nabert. Entwicklung von Lust in dem Grade, dass sie aufgefangen werden könnte, findet zu keiner Zeit statt; pur dadurch, dass man in die tubulirte Vorlage ein mit Bleiauflösung benetztes Stück Papier einführt, lässt sich während der Destillation eine Spur von Schwefelwasserstoff wahrnehmen. Weder der ätherartige Stoff, noch das mit übergegangene Wasser (selbst wenn man die Destillation bis zur Trockne fortgesetzt bat) enthält Schwefelwasserstoff in solcher Menge, dass man die Bildung desselben mit Sicherheit für wesentlich halten könnte, eben so wenig zeigt sich eine deutliche Spur von schwefliger Säure.

Wendet man statt des Barytsalzes weinschwefelsaures Kali oder weinschwefelsauren Kalk an, so ist (mutatis

det atett bei Anwendung einer Auflösung von Schwefelberium, so der ehen so viel Schwefel hinzugesetzt ist, als das einfache Sulfuret bereits enthölt; aber im letzteren Falle entstehen überdiefs in bedeutender Menge awei der andern Schwefelverbindungen, von demen in der Polge mehr.

mutandis in Bezug auf den Rückstand) alles wie zuvor; allein das Kalksalz giebt selbst bei gewöhnlicher Temperatur eine Trübung, versteht sich durch Bildung von Schwefelcalcium. Auch habe ich allen Grund zu der Apnahme, dass das einfache Sulfuret von Kalium oder Natrium dieselbe Wirkung giebt.

Rücksichtlich der Ausheute an Aether ist es aber mindestens keineswegs gleichgültig, ob man stärkere oder schwächere Auflösungen anwendet. Am größten ist die Menge bei Anwendung von krystallisirtem Schwefelbarium und einer gesättigten Auflösung des Barytsalzes, oder umgekehrt. Dagegen erhält man fast keinen Aether ausgeschieden (obschon das wäßrige Destillat stark darnach riecht), wenn man fünf bis sechs Mal mehr Wasser, als in gewöhnlicher Temperatur nöthig ist, zur Auflösung genommen hat. Es scheint dieß seinen Grund bloß darin zu haben, daß der entstandene Aether von einer größeren Menge Wasser außgelöst gehalten wird.

— Ich belege hier dieses ätherische Product mit dem Namen: Aether aus Einfach-Schweselbarium.

§. 3.

Gereinigt vom Schweselwasserstoff durch Schütteln mit einer etwa gleichen Menge Wasser, und befreit vom Wasser durch Stehenlassen über gröblichem Chlorcalcium (von dem er nichts auflöst), hat dieser Acther unter andern folgende Eigenschaften.

Sein im hohen Grade durchdringender Geruch ist zwar auch lauchartig, ober doch sehr verschieden von dem des Thialöls. Er hat einen nicht unangenehmen, süfslichen, ätherischen Geschmack. Er ist leicht zu entzünden, und verbrennt mit einer theils schwefelblauen, theils feuerrothen Flamme, unter Verbreitung eines starken Geruchs nach schwefliger Säure. Sein specifisches Gewicht schwankt etwas, fällt aber doch bei 18° C. gewöhnlich auf 0,846. Aufgelöst in etwas Weingeist gieht er mit einer starken weingeistigen Lösung von Bleizuk-

rechlag, der sich gewöhnlich wiederum löst, wenn man eingeist zusetzt, und besonders wenn man die Bleilösung Ueberschuß nimmt; allein es scheiden sich auf's Neue ige deutliche gelbe Krystalle von besonders starkem denglanz aus. Sind die Auflösungen bis zu einem gesen Grade verdünnt, so zeigt sich durchaus keine Verterung. Eigentlicher Aether nimmt ihn in jedem Vertnifs auf. Wasser löst ihn in schr geringer Menge, unt aber sowohl Geruch als Geschmack au, die beiden des Aethers wenigstens sehr gleichen. Sowohl für als aufgelöst verhält er sich gegen Probefarben vollumen neutral.

Mit Wasser einer Destillation unterworfen, geht so wie alles, fast durchweg und sehr leicht über, und das duct zeigt sich unveräudert. Schon bei dieser Destillen läfst sich indefs in Bezug auf die Verdampfbarim Anfange und gegen das Ende ein Unterschied mehmen. Destillirt man den Aether für sich, so ist er Unterschied so groß, daß anfangs die Flüssigkeit schen 70° und 80° C., gegen das Ende aber erst betend über 100° C. siedet.

Unternimmt man diese Destillation so, dass man das einer Wärme unter 80° C. Uebergehende für sich lingt, dann dasjenige, welches, besonders wenn die irme langsam verstärkt wird, bei 102° übergeht, und den Rest, oder hält man nun ein mit der Destillation, kann man unter andern beobachten, dass die erste, ber kleinste Portion, den eitronengelben krystallinischen derschlag in sehr großer Menge giebt, die andere, st unter den günstigsten Umständen, nur in sehr geer Menge, und die dritte, stets größte Portion, unkeinen Umständen die geringste Spur davon.

Bei vorsichtig wiederholter Destillation der ersten zweiten l'ortion können diese noch weiter getheilt werso dass man zuletzt eine Flüssigkeit erhält, welche

leicht und vollständig bei einer Temperatur von 60° bis 70° übergeht.

Die Menge dieses leicht verdampfbaren, bleifällenden Theils des ursprünglichen ätherischen Products ist etwas verschieden nach gewissen Umständen bei der Destillation des angewandten Gemenges; war indess das weinschweselsaure Salz frei von überschüssiger Säure, so beläust es sich nach einer Schätzung höchstens aus ein Zwölstel.

§. 4.

Erst wenn man bei der Destillation diesem Grad von Theilung nahe gekommen ist, kann man den Unterschied in dem Geruch recht deutlich wahrnehmen. Er ist indes bei beiden Theilen sauchartig und durchdringend, und der Unterschied ist schwierig anders zu beschreiben, als dass der flüchtigere Theil einen stärkeren und gleichsam mehr ätherischen Geruch besitzt. Dasselbe gilt vom Geschmack. Selbst der weniger flüchtige Theil läst sich anzünden und giebt dann einen starken Geruch nach schwessiger Säure; aber seine Flamme ist sichtbar röther als die des andern Theils. Der minder slüchtige Theil scheint auch bedeutend weniger unauslöslich im Wasser zu seyn als der andere. Beide sind, sowohl für sich als ausgelöst, indissernt gegen Probesarben.

Was die übrigen chemischen Verschiedenheiten betrifft, so verdient hier hauptsächlich bewerkt zu werden, dass der leichter verdampsbare, bleifällende Theil rothes Quecksilberoxyd unter hestiger Wärmeentwicklung, mit Zischen und Sieden, sast augenblicklich in eine weise, krystallinische, settglänzende Masse verwandelt, während der andere Theil nicht im Mindesten auf dieses Oxyd einwirkt, und dass serner der erstere Theil das Kalium, selbst bei gewöhnlicher Temperatur, unter starker Wärmeentwicklung und mit bestigem Brausen in einen weisen salzartigen Körper verwandelt, welcher mit Wasser oder Weingeist schnell eine Lösung giebt, die mit Bleisalzen den eitrongelben Körper liesert, und mit Quecksil-

377

blorid einen weißen, im Wesentlichen von gleicher chaffenheit wie der mit dem Oxyd erhaltene; dahinder nicht bleifällende Theil, wenigstens bei gewöhner Temperatur, wenig oder gar keine Einwirkung auf im zeigt.

§. 5.

Nimmt man bei der in §. 3 beschriebenen Operation, des einfachen, doppeltes Schwefelbarium, d. h. eine centrirte Auflösung von jenem Schwefelbarium, worin gehörige Weise eben so viel Schwesel aufgelöst worist, als die Lösung zuvor enthielt, so geht zuerst, mässiger Wärme, ein ätherartiger auf Wasser'schwimder Körper über, der in seinem ganzen Verhalten dem dem einfachen Sulfuret erhaltenen Aether gleicht, aber doch von diesem unter anderen darin unterscheidet. er reicher ist an dem bleifällenden oder quecksilberlenden Theil. Späterhin geht eine weit schwerer flüchölige Flüssigkeit über, welche sich größtentheils undem mitgefolgten Wasser ansammelt. Dieser Stoff cht im Geruch und in andern äußern Eigenschaften sehr dem zuvor erwähnten Thialöl, dass er wahrscheinim Wesentlichen dieselbe Schweselverbindung ist.

8. 6.

Als ich bei Darstellung des Aethers aus dem einfau Sulfuret alle Umstände, welche möglicherweise auf
schwankende Menge des quecksilberbindenden Theils
enem Aether Einflus haben konnten, aufmerksam erwog,
hachtete ich, dass die Menge desselben etwas größer
gewöhnlich war in einer Portion, die mit einem durch
e Säure verunreinigten Salz bereitet worden war.
bereinstimmend hiemit eilte ich zu einem Versuch mit
weselwasserstoff - Schweselbarium, in der Hossnung,
ei einen Aether zu erhalten, der nur aus diesem, mich
züglich interessirenden Stoff bestehe. Diese Vermung bestätigte sich in so weit, als ich jetzt denselben
einer unvergleichlich größeren Menge erhielt.

§. 7. - Mercaptan.

Von diesem Stoff will ich hier vorgreifend sagen, dass er eine Verbindung ist von 4 Grundtheilen Kohleustoff, 12 Grundtheilen Wasserstoff und 2 Grundtheilen Schwefel, und dass die Verbindung, welche er mit Quecksilberoxyd giebt, aus I Grundth. Metall, 4 Grundth. Kohlegstoff, 10 Grundth. Wasserstoff und 2 Grundth. Schwefel besteht. Nach der Vorstellung, dass das Metall hier wie in den Cyanosulfurcten das eine Glied ausmacht und C4H10S2 das andere, und dass solglich jener ätherischer Körper ist: C4H10S2+H2, penne ich den vom Quecksilber aufgenommenen Stoff Mercaptum (von: Corpus murcurio aptum) und den andern Hydro - Mercaptum, oder besser (theils um keine hypothetische Vorstellung mit der Benennung zu verbinden, theils der Kürze halber) Mercaptan (d. h. Corpus mercurium captans), wobei ich des Wohllauts wegen, das s fortfallen lasse.

Diese Benennungen werden Einigen vielleicht anstö-Isig seyn, schwerlich aber doch mehr als die Namen Chloral, Picamar, Oxamid u. s. w.; und Die, welche mit dem gegenwärtigen Zustand unserer Vorstellungen über die Zusammensetzungsweisen der hieher gehörigen Stoffe vertraut sind, werden sicher einräumen, dass solche, ich möchte sagen, unschuldige Namen deuen vorzuziehen sind, welche eine Meinung über die eigentliche Natur des Stoffes andeuten. Ich habe den Namen Mercaptan dem Worte Mercaffin vorgezogen, weil diefs Wort in seiner buchstäblichen Bedeutung die unrichtige Vorstellung einschlicfst, dass die chemischen Verbindungen sich auf die Affinität der Stoffe gründen. Des Wohllauts wegen lege ich den Ton auf die letzte Sylbe (Mercaptum). - Gegen den Namen Mercaptan kann man unter andern einwenden, dass es eigentlich das Mercaptum sey, welches das Quecksilber bindet; allein diess scheint mir von geringer Bedeutung zu seyn. Ich habe diesen Namen den Worten Ifdranthin und Tiaethrin vorgezogen, weil es vielleicht seinen Nutzen haben kann, das erste derselben für Verbindungen von Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel im Allgemeiuen, und das letztere für eine eigene Hydranthin-Verbindung zu gebrauchen.

§. 8.

Das Mercaptan erhält man, wie angeführt, in größter Menge bei Anwendung eines alkalischen Hydrosulfurets. Ich beschränke mich daher für jetzt auf die Beschreibung der Darstellung mit einem solchen, und namentlich mit Barium-Hydrosulfuret.

Um von diesem eine hinlängliche starke Auflösung zu erhalten, nimmt man zur Sättigung mit Schweselwasserstoff eine gesättigte Auflösung von Schwefelbarium, wie man sie erhält, wenn man eine mit heissem Wasser bereitete Auflösung in einer verschlossenen Flasche erkalten lässt und die Flüssigkeit dann vom krystallisirten Sulfuret abgießt. Es ist gut, einen Theil der krystallisirten Masse mitfolgen zu lassen, weil diese während der Sättigung mit Schwefelwasserstoff sich auflöst, wenigstens wenn man ab und zu die Flasche mit warmem Wasser sungiebt. Man ermittelt darauf die Stärke der erhaltenen. mit Schwefelwasserstoff gesättigten Auflösung dadurch, daß man die Menge des schwefelsauren Baryts bestimmt, welche eine abgewägte Portion bei Zersetzung mit Schwefelsäure giebt. Man wägt darauf das weinschweselsaure Salz und diese Lösung in einem solchen Verhältniss ab, dass letztere etwas mehr als 1 Grundtheil Baryum gegen 1 Grundtheil desselben Metalls in dem Salze enthält 1). -

¹⁾ Bei Bereitung der hicher gehörigen Stoffe habe ich im Allgemeinen mehr (in einigen Fällen gar bedeutend mehr) als 1 Grundtheil Sulfuret gegen 1 Grundtheil Sala genommen, so dass stets ein Theil von jenem unzersetzt zurück blieb, um ao desto aicherer die Entstehung desjenigen Stoffs zu verhüten, welchen das weinschwefelsaure Salz bei blofser Erhitzung mit Wasser gehen könnte. Wo ich diefs für nöthig fand, untersuchte ich auch zuvor das angewahdte weinschwefelsaure Salz durch Verwandlung einer abgewogenen Mange desselben in schweselsaures Salz.

Die von mir angewandte Auflösung von schwefelwasserstoffsauren Schwefelbarium hatte gewöhnlich eine solche Stärke, dass 100 Gewichtstheile derselben 15.5 Gewichtstheile schwefelsauren Baryts geben. - Es ist hier gleichgultig, ob man Baryt-, Kalk- oder Kalisalz anwendet, weil nämlich das Calcium - Hydrosulfuret nicht schwer auflöslich ist wie das Sulfuret (s. §. 2). - Am häufigsten habe ich schwefelweinsauren Kalk benutzt. Auf 100 Theile davon habe ich gewöhnlich etwa 565 Theile jener Auflösung vom Hydrosulfuret genommen, was auf 4 Grundtheile Salz ungefähr 5 Grundtheile Hydrosulfuret sind; man gebroucht aber bei weitem nicht so viel. -Das Salz wurde, gröblich zerstoßen, in einer Retorte mit der Auflösung übergossen, und dann eine Vorlage angelegt. Man thut wohl, sie stracks mit Eis zu umgeben, und zu Aufange wenigstens muß man auch für den Austritt der Lust sorgen.

Nach einiger Erwärmung ist das Salz bald aufgelöst; und bei sauft zunehmender Wärme fängt darauf an, immer mehr und mehr Sulfat zu entstehen. Die Masse sondert nun eine bedeutende Menge Schaum ab. und bei einer wohl geleiteten Erwärmung geht der größte Theil des Aethers etwa innerhalb 4 bis 6 Stunden über, selbst wenn man mit 500 bis 600 Grammen Kalksalz arbeitet. Nach dieser Zeit thut man wohl, das Destillat abzugiefsen, theils um weniger als sonst den Folgen eines Uebersteigens ausgesetzt zu seyn, theils um die bedeutendste Menge Aether mit möglichst wenig übergegangenem Wasser vermengt zu haben. Es ist jedoch rathsam, die Destillation noch etwas fortzusetzen, und dabei hip und wieder zu untersuchen, ob das Wasser noch Aether absetze. Selbst wenn diess nicht mehr stattfindet, geht uoch lange eine wäßrige Flüssigkeit über, welche nicht unbedeutend nach Aether riecht und schmeckt, aus welcher man von diesem jedoch schwerlich etwas mit Vortheil abscheiden kann. Dem sogenannten Aufstofsen der Masse ist man

381

r wenig ausgesetzt. Allein das besonders zu gepiten sehr bedeutende Schäumen erfordert Vorbst wenn anfangs die Retorte kaum zu zwei Dritler Masse gefüllt war.

bei entwickelt sich stets Schweselwasserstoss, von ich sicher ein Theil auch bei Erhitzung der Aussch blossen Hydrosulfurets sich zeigen würde, wesh nur zu Ansange etwas von ihm ausgesangen kann; allein das mit übergegangene Wasser ist es acheint während der ganzen Destillation) reich daran. Arbeitet man mit 500 Grm. Kalk-Alt man ungefähr 107 Cubikcentimeter roben

§. 9.

von der wässrigen Flüssigkeit abgeschiedene ätheberper kann nun auf verschiedene Weise behanden, je nachdem man das Mercaptan entweder teres vollkommen rein zu haben wünscht (welstaus nur gereinigtem Mercaptid erhalten kann), so weit vom indisserenten Theil bestreit, als lurch wiederholte Destillationen erreichen läst hem Zustand ich dasselbe bier gereinigtes Mercaptan die das Verschieden, je nachdem man bloss die hig vom Mercaptan im Auge hat, oder man zutlegenheit zu erhalten wünscht, Alles zu beobwas näheren Ausschluss über die Beschassenheit zu geben vermag.

will hier zuerst das letzte Verfahren beschreiben.

§. 10.

wasser von etwa dem Volume des Aethers bis sonderte nicht (oder wenigstens höchst unbedeusalpetersaurem Bleioxyd verändert wird, und mit reinen rein citronengelben Niederschlag giebt; Em Falle sich auch gewöhnlich der Aether frei

von Schweselwasserstoss erweist 1). Ein Paar Mal habe ich diesen Punkt sehr bald erreicht (in welchem Fall theils die Abkühlung bei der Destillation schwächer als gehörig gewesen seyn mochte, theils die angewandte Auslösung vom Hydrosulsuret vielleicht weniger als gewöhnlich mit Schweselwasserstoss übersättigt worden war): allein gewöhnlich ist dazu eine sehr ost wiederholte Behandlung mit Wasser ersorderlich. Diess führt stets einen nicht unbeträchtlichen Verlust an Mercaptan herbei, besonders wenn man das Wasser in etwas großen Portionen anwendet. Der Aether scheidet sich gewöhnlich von dem beigemengten Wasser bis zu dem Grade ab, dass er vollkommen klar wird.

Der so erhaltene Aether, welcher, wie der vom Sulfuret und Bisulfuret, farblos ist, gleicht diesem auch sehr im Geruch, wiewohl sich darin auch einige Verschiedenheit findet, unter andern hinsichtlich der Stärke. Aufgelöst in dem 8- bis 10 fachen an Weingeist, giebt dieser unrectificirte Aether, mit einer passenden Menge weingeiatiger Bleizucker-Auflösung, den citrongelben krystallinischen Niederschlag so reichlich, dass die Flüssigkeit zu einem ziemlich dicken Schleim gesteht; und er bewirkt jene Verwandlung des rothen Quecksilberoxyds fast mit derselben Hestigkeit wie der slüchtigere kleine Theil des mit einfachem Sulfuret erhaltenen Aethers (§. 4.).

Dessen ungeachtet ist dieser mit Hydrosulsuret erhaltene Aether bei weitem noch nicht reines Mercaptan;

1) Bei der Prüfung desselben Aethers auf eingemengten Schwefelwasserstoff (oder, um einen vorsichtigeren Ausdruck su gebrauchen, auf den Stoff, welcher den schwarzbraunen Niederschlag
mit Bleisalz giebt) thut man wohl, die verdünnte Bleizuekerlösung in schr kleinen Portionen hinzuzusetzen; denn setzt man
von ihr plötslich sehr viel hinzu, so entgeht eine Spur jener
Einmeugung leicht der Ausmerksamkeit, wenigstens wenn man
nicht das Gemenge lange genug stehen lässt, wobei nämlich die
Flüssigkeit über dem Niederschlag sich nach einiger Zeit meht
oder weniger in's Bräunliche zu ziehen psiegt.

denn wenn man ihn bei einer langsam bis 120° gesteigerten Wärme der Destillation unterwirft, so ist das Rückständige (welches gewöhnlich dem Maaße nach etwa ein Zehntel beträgt) ohne alle Wirkung auf Quecksilberoxyd, und es zeigt sich auch durch andere Proben ganz entblößt von Mercaptan. Dazu kommt noch, daß sich aus dem Destillat durch abermalige Destillationen noch 'mehr von diesem indifferenten Aether abscheiden läßt, so daß man zuletzt kaum zwei Drittel vom Volum des rohen Aethers an einem Aether erhält, der bei einer nicht 62° übersteigenden Temperatur unverändert übergeht.

Ob der hier erhaltene kleinere indisserente Theil im Wesentlichen einerlei ist mit dem ans dem einsachen Sulfuret erhaltenen, an Meuge stets ohne Vergleichung betrüchtlicheren Aether, kann ich noch nicht entscheiden. Nach dem Geruch zu urtheilen, scheint eine Verschiedenheit da zu seyn, und der erstere eine Einmengung von Thialöl zu verrathen ¹).

Um mit Sicherheit den bei angeführter Temperatur übergezogenen Aether ganz wasserfrei zu haben, braucht man ihn nur kürzer oder länger mit Chlorcalcium stehen zu lassen und davon abzugießen; ich habe ihn jedoch immer nach dieser Behandlung wieder destillirt. Der so dargestellte Stoff ist beinahe reines Mercaptan, und ich zweifle, ob man durch bloße Rectificationen seiner Reinheit viel näher kommen werde.

1) Ein Paar Mal hatte ich Gelegenheit au beobachten, dass der Aether, welcher nicht vollkommen besreit war von dem, was die braune Farbe mit Bleizucker giebt, doch bei Rectificationen eine bedeutende Portion Destillat lieserte, in welcher keine Spur davon entdeckt werden konnte, dagegen aber zeigte sieh jetat der Rückstand ziemlich reich daran. Dies scheint gegen die Erwartung zu seyn, wenn nicht jene Farbe zum Theil von etwas anderem als Schweselwasserstoff herrührt. Die braune Farbe einer Einmengung von übergespritztem Schweselbarium zususchreiben scheint wegen der vorangegangenen Behandlung mit viel Wasser nicht passend zu seyn.

§. 11.

Das specifische Gewicht dieses bloss durch Rectificationen gereinigten Mercaptans (welches ich gerade zu einem großen Theil bei meinen Versuchen angewandt habe) fand ich =0,845 bei +17° C. Nach einer neuen Rectification bei einer noch niedrigeren Temperatur als bei welcher es erhalten worden war (bei etwa 58°), fand ich bei dem Uebergegangenen so gut wie dasselbe specitische Gewicht. Dass es noch indisserenten oder nicht metallbindenden Aether enthält, ersieht man deutlich aus seinem Verhalten gegen rothes Quecksilberoxyd und gegen Kalium. Das damit dargestellte Mercaptum-Quecksilber besitzt nämlich, selbst nachdem es längere Zeit bei etwa 100° in geschmolzenem Zustand erhalten worden ist, einen starken eigenthümlichen Geruch, und giebt bei nunmehriger Auslaugung mit Alkohol eine Flüssigkeit, welche sich auf Zusatz von Wasser stark trübt. Mit Kalium giebt es eine Salzmasse, welche, selbst nach längerer Erhitzung bis etwa 100°, bei Auflösung in Wasser einen äther- oder ölartigen Körper absetzt. Von beiden zeigt sich nichts bei Anwendung eines Mercaptans, welches aus gehörig gereinigten Quecksilber - Mercaptid ausgeschieden worden ist.

§. 12.

Statt die Reinigung vom Schwefelwasserstoff vollständig mit Wasser zu bewerkstelligen (und folglich um den bedeutenden Verlüst an Mercaptan zu vermeiden) kann man sie größtentheils mit Quecksilber-Mercaptid, oder, wenn man will, mit Quecksilberoxyd vornehmen. Aber wenigstens bei Anwendung des letzteren muß man zuvor den größten Theil des indifferenten Aethers abgeschieden haben. Als ich nämlich bei einem Versuch, zur Fortschaffung des Schwefelwasserstoffs, dem Aether, welcher nur mit einer Portion Wasser geschüttelt und darauf mit etwas Chlorcalcium behandelt worden war, etwas Quecksilber hinzusetzte, nahm dieß zwar nicht eine schwarze, aber

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

eine grünlichgraue Farbe an, während es zu einer sehr voluminösen Masse aufschwoll. Selbst nach längerem Stehenlassen war die Farbe grünlichgrau, obgleich der darüberstehende Aether noch reich an Schwefelwasserstoff war. Das Ganze wurde nun der Destillation unterworfen, allein das Uebergetriebene enthielt einen nicht unbedeutenden Theil Schwefelwasserstoff, und die schlammige Masse hatte nur eine etwas dunklere, in's Rothe fallende Farbe angenommen.

Die Reinigung vom Schwefelwasserstoff ohne sonderlichen Verlust an Mercaptan geschieht deshalb, wenn man nur das gereinigte Mercaptan zu haben wünscht, am Besten folgendermassen: Zuerst schüttelt man den rohen Acther mit ein Paar Portionen Wasser (unter andern um vor jeder Beimengung übergespritzten Hydrosulfurets ganz sicher zu seyn), lässt ihn dann eine Zeit lang über grob gepülvertem Chlorcalcium stehen, unterwirst ihn nun bei langsam gesteigerter Wärme einer Destillation, bis er bei etwa 112° nur sehr langsam mehr übergeht, schüttelt hierauf das Destillat mit so viel feingeriebenem Quecksilbercaptid, dass die abgegossene Flüssigkeit wenig oder gar keinen Schwefelwasserstoff mit Bleizucker verräth, unterwirft jetzt das Ganze abermals einer Destillation, bis etwa zu demselben Punkt, und rectificirt endlich dieses Destillat, bis man eine Flüssigkeit erhält, die bei einer Temperatur von etwa 60° unverändert übergeht.

§. 13.

Das reine Mercaptan erbält man am leichtesten auf folgende Weise.

Mit dem nach eben beschriebenem Verfahren erhaltenen Destillat, jedoch nach Behandlung desselben mit Chlorcalcium, bereitet man ohne weiteres Quecksilber-

25

captid. Diess bewerkstellige ich bei Arbeiten im Großen solgendermaßen.

Eine Portion rothen, von unzersetztem Nitrat freien Ouecksilberoxyds bringe ich in eine Tubulatretorte, verbinde dieselbe mit einer beinah, aber doch nicht ganz verschlossenen Vorlage, umgebe die Retorte mit Eis, und die Vorlage mit einem Gemenge von Eis und Kochsalz und stelle den Apparat so, dass der Retortenhals nur wenig herabneigt. Sobald ich den Apparat für gehörig abgekühlt ansehen kann, gieße ich durch ein auf gewöhnliche Weise gebogenes und ausgeblasenes, im Tubulus der Retorte besestigtes Robr den Aether ein (zuerst in kleinen Portionen), und sorge dafür, dass in den Robre stets eine zur Absperrung hinreichend hobe Säule von Aether vorbanden ist. Ungeachtet der vorangegengenen Abkühlung, und ungeachtet der angewandte Aether noch reich ist an dem indisserenten Theit, ist doch die Wirkung im Anfange ziemlich heftig. - Wenn man drei bis vier Theile Aether gegen einen Theil Oxyd binzugesetzt hat, nimmt man den Apparat aus dem Eise. Man hat dann stets auf dem Boden, auch wenn ein großer Ueberschuss von Aether hinzugesetzt worden ist, etwas unzersetztes Oxyd, zum Theil in einem fest zusammengebackenen Zustand. Davon verschwindet zwar etwas wenn die Masse eine Zeit lang in gewöhnlicher Temperatur stehen gelassen wird; allein man thut doch am besten, die Wirkung möglichst bald durch Umrühren und Erwärmen zu unterstützen. Zu dem Ende stelle ich die Retorte in ein Chlorcalciumbad und erwärme diess sehr langsam, umgebe aber die Vorlage wiederum mit Eis: und wenn das gehildete Mercaptid sämmtlich geschmolzen ist (was gewöhnlich bei etwa 40° geschieht), halte ich das Oxyd unablässig in Bewegung, wobei wieder eine ziemlich starke Wirkung eintritt. Ist der Tubulus an der Retorte nicht sehr kurz und hält man die Vorlage zut kalt, so verliert man bei dieser Arbeit nicht bedeutend

au Mercaptan. Wenn sich endlich am Boden, zwischen dem schwarzen Schwefelquecksilber, nichts Rothes mehr zeigt, erhitze ich das Ganze allmälig, bis die Destillation bei etwa 114° (l. langsam vor sich geht 1). Ich gieße nun die flüssige Masse von dem zu Boden gefallenen Schwefelquecksilber ab, in eine passende Porcellanschale, zerreibe darauf die erstarrte Masse, rühre das Pulver mit Weingeist von etwa 94 Procent (0,83) zu einem dünpen Brei an, bringe die Masse auf ein Filtrum, und wasche sie deselbst mit Weingeist, bis das Abgelaufene auf Zusatz von Wasser keine, so zu sagen, ölige Milch mehr giebt, sondern bloss eine etwas trübe Flüssigkeit, in der man einige glänzende Theilchen wahrnehmen kann. Dann hat man nämlich all den anbängenden indifferenten Aether fortgeschafft, und die weingeistige Flüssigkeit verräth bloß eine schwache Spur von aufgelöstem Mercaptid 2).

Um hierauf jede Spur von Weingeist fortzuschaften, bringe ich die lufttrockene Masse wieder in den geschmolzenen Zustand. Ich habe dabei die Temperatur stets etwas über 100° C. steigen lassen und so eine Zeit lang unterhalten.

Die darauf wieder erstarrte und feingeriebene Masse mengt man mit grob zerstoßenem Quarz oder sonst dergleichen, bloß um das gleichsam fettige und sich leicht zusammenballende Pulver zu zertbeilen.

Diess Gemenge bringt man in ein ziemlich langes und weites Glasrohr, wolches gegen das eine Ende unter einem Winkel von etwa 20 Grad gebogen ist, legt

¹⁾ Das bei dieser ganzen Arbeit, besonders zu Anfange, Uebergetriebene ist gewöhnlich so reich an Mercaptan, dass es mit Vortheil ein Paar Mal zurückgegossen werden kann. Besonders gegen das Ende geht etwas Wasser über.

²⁾ Dieser Auswaschungsweingeist enthält aufangs (nämtich so lange er reich ist an indifferentem Aether) eine gerade nicht unbedeutende Menge Mercaptid, so daß es sich der Mühe lohnen kann sie durch Destillation auszuscheiden.

darauf dieses Robr in ein Gefäss (z. B. in einen laugen Blechkasten), worin es mit warmem Wasser umgeben werden kann, verbindet nun das eine Ende mit einem Annarat, aus welchem trocknes Schwefelwasserstoffgas zugeleitet werden kann, und steckt das niedergebogene Ende in einen Vorstols oder ein weites ausgeblasenes und rechtwinklig gebogenes Rohr. Den herabgebogenen Arm die ses letzteren lässt man in den Bauch eines langhalsigen Kolbens gehen, welcher in der Nähe seiner Mündung mit einer angeschmolzenen Ableitungsröhre versehen ist. damit das in Ueberschuss bineingeleitete Gas durch den Hals des Kolbens zurückgeben kann. Den Kolben halt man so tief wie möglich in einem Gemenge von Eis und Kochsalz: ohne diese Vorsicht würde man eine bedeutende Menge Mercaptan verlieren. Das Ableitungsrohr vom Kolben läfst man in Quecksilber geben, worauf Kalilauge gegossen ist. Den Apparat für die Entwicklung des Schweselwasserstoffgases richte ich so ein, dass das Gas durch Wasser geht, bevor es zu dem Chlorcalcium kommt, theils um es auszuwaschen, theils um den Gang seiner Entwicklung beobachten zu können.

Wenn nun das Wasser um die Röhre gegen 50° C. besitzt, lässt man das Einströmen des Gases beginnen. Die Wärme erhöht sich noch etwas, aber man muß sich hüten, sie bis gegen 85° steigen zu lassen, theils weil natürlicherweise desto mehr Mercaptan von dem überschüssigen Gase fortgesührt wird, je wärmer dies ist, theils auch, und hauptsächlich, weil das Quecksilbermercaptid bei jener Temperatur zusammenschmilzt und sich da durch zum Theil der Einwirkung des Schweselwasserstossentzieht. Gewöhnlich habe ich erst gegen das Ende die Temperatur auf etwa 62° steigen lassen. Leicht begreislich ist, dass man sich, besonders gegen das Ende, vor zu hurtigem Einströmen des Gases hüten müsse. — Im mit Sicherheit zu sinden, wann die Zersetzung vollendet ist, kann man die Vorlage ein Paar Mal wechseln.

Das so erhaltene Mercaptan reinigt man am besten im Schweselwasserstoff durch Zusammenreiben und Stechlassen mit sein zerriebenem Quecksilbermercaptid, zugestzt in mehren Portionen, so lange es noch seine Farbe in er Flüssigkeit verändert. Wenn es sich nun außerdem bei er erwähnten Probe mit weingeistiger Bleizuckerlösung ollkommen rein erweist, so schreitet man ohne Weiteres ir Destillation, oder, wo jede Spur von Wasser in Betacht kommt, nachdem man die Flüssigkeit zuvor mit hlorcalcium hat stehen lassen. Wegen eines möglichen leberspritzens habe ich die klare Flüssigkeit gewöhnlich och einmal für sich, ohne Kochen, überdestillirt.

§. 14.

Der Geruch und der Geschmack ist bei dem so eraltenen reinen Mercaptan merkbar stärker als bei dem ereinigten. Es scheint nicht im bedeutenden Grade lichtrechend zu seyn; wenigstens scheint es unter den ge-Ohnlichen Umständen ein weit geringeres lichtzerstreuen-Vermögen als der Schwefelkohlenstoff zu besitzen. in specifisches Gewicht fand ich =0.842 bei +15°, to gerade nicht bedeutend verschieden von dem des reinigten. Es lässt sich in bedeutender Entsernung anunden, und die Flamme ist fast rein schweselblau. itzt mit Wasser in einem Kolben von äußerst dünnem lase kommt es, unter einem Luftdruck von 28", in's ochen, wenn das Wasser eine Temperatur von 61° bis 3° C. erreicht. Es erträgt wenigstens -22° C. ohne die eringste Spur von Erstarrung zu zeigen. Obschon Waser das Mercaptan in der Menge aufnimmt, dass es unemein stark darnach riecht und ziemlich stark darnach chmeckt, und obgleich die Löslichkeit nicht ohne Bedeuing für die Darstellung desselben ist, so wird doch eine rosse Menge Wasser erfordert, wenn man das reine Merptan durch Schütteln darin aufzulösen sucht. (Sieben Propfen Mercaptan erfordern z. B. 25 Kubikcentimeter Wasser bei +17°.) Wasser scheidet das Mercaptan

aus, wenn man viel von ihm hinzusetzt; sonst aber nur in geringer Menge, weil das Mercaptan selbst in schwachem Weingeist reichlich auflöslich ist. Von starkem Weingeist, wie auch vom Acther wird es in jedem Verhältus ausgenommen. Es verhält sich vollkommen indifferent gegen Probefarben, man mag es gerudezu oder ausgelöst anwenden 1).

Dessungeachtet zerlegt das Mercaptau unter verschiedenen Umständen mehre Salze und Chloride. Bringt man es z. B. mit Goldchlorid im festen Zustande zusammen, so verwandelt es dieses unter bestiger Entwicklung von Chlorwasserstoffgas in einen weißen Körper; auf Quecksilberchlorid wirkt es auf ähnliche Weise, nur weniger heftig; auch giebt sowohl eine weingeistige als wäßrige Auflösung des Mercaptons einen reichlichen weißen Niederschlag mit den entsprechenden Auflösungen jener Chloride. Eine weingeistige Auflösung giebt auch einen reichlichen blassgelben Niederschlag mit Platinchlorid; und eine wäßrige Auflösung giebt einen reichlichen schneeweißen Niederschlag mit salpetersaurem Silberoxyd und mit salpetersaurem ()necksilberoxyd, und einen blasselben, fast weißen, nicht bloß mit essigeaurem, sondern auch mit schweselsaurem Kupferoxyd. Diese Fällungen sind, bei Anwendung einer gehörigen Menge Mercaptanlösung, bei einigen Salzen so vollständig, dass sich so gut wie kein zurückgebliebenes Metall entdecken läst.

¹⁾ In einer vorläufigen Anzeige von dieser Untersuchung in Schweiger-Seidol's Jahrbuch, 1833, Bd. VIII S. 146, habe ich angeführt, dafs die Flüssigkeit, welche ich durch Zerzetaung des in Vveingeist eingerührten Quecksilbermereaptid durch einen Strom Schweielwasserstoffgas erhielt, Lackmus schwach roth fürhte. Vviewohl diese tim den einzelnen Fall richtig ist, und wiewohl ich später den Versuch nicht auf diese wenig zwechmäsige Weise unternommen habe, so kann ich doch jetzt nicht zweiseln, dab nicht diese same Reaction, die übrigens nur schwach war, von einem oder dem andern fremdartigen Umstand herrührte.

Auf Quecksilberchlorür wirkt selbst das reine Mercaptan nur langsam. Beim Hinstellen damit wird jedoch das Pulver unter schwacher Entwicklung von Chlorwasserstoffsäure zuletzt fast schwarz: auch giebt das salpetersaure Quecksilberoxydul mit der wäßrigen Mercaptanlösung einen schwarzen Niederschlag. Auf Silberchlorid wirkt das Mercaptan auch nur schwach, wenigstens in gewöhnlicher Temperatur. Auch wirkt es (versteht sich) nicht im Mindesten auf Chlorcalcium; es kann mehre Monate lang mit geschmolzenem Chlorcalcium stehen, ohne die geringste Spur von Chlorwasserstoffsäure oder irgendeinen andern Umstand zu zeigen, der auf eine Einwirkung deutete.

Für sich angewandt, zeigt es in seinem Verhalten zu verschiedenen Metalloxyden einen merkwürdigen Unterschied. Auf Kalk scheint es gar nicht zu wirken; Bleioxyd erweicht es nur langsam zu einer gelben voluminösen Masse; auf Kupferoxyd wirkt es auch pur langsaw; auf Goldoxyd wirkt es dagegen mit noch größerer Heftigkeit als auf das rothe Quecksilberoxyd (selbst, wenn das Mercaptan in 4 bis 6 Theilen Alkohol gelöst ist, geschieht die Einwirkung mit einer solchen Hestigkeit, dass zuweilen eine Fouerentwicklung dabei stattfindet); allein das Oxyd wird hier nicht zu einem weissen, sondern zu einem fast schwarzen Körper. Zum Silberoxyd ist das Verhalten ungefähr dasselbe. Wiewohl ein Stück Kali hydrat sich bei einem Versuche nach langem Stehen mit reinem Mercaptan etwas erweichte, so scheint doch nicht nur kein Kaliummercaptid aus Kali und Mercaptan gebildet werden zu können, sondern auch gar keine eigentliche Wechselwirkung zwischen beiden stattzufinden. Denn ein Gemenge von Mercaptan und einer sehr bedeutenden Menge starker weingeistiger Kalilösung setzte, nach mehrtägigem Stehen, bei Hinzufügung von Wasser den ätherischen Stoff in großer Menge ab; und obschon die milchige Flüssigkeit, stracks mit salpetersaurem Bleioxyd versetzt, ein Wenig von dem gelben Niederschlag gab, so lieferte doch die klar gewordene Flüssigkeit, nachdem das Mercaptan durch gelinde Erwärmung fortgetrieben war, einen weifsen Niederschlag damit. Eben so gab das erweichte Stück Kalihydrat mit Wasser, gleichfalls unter Ausscheidung von viel Aether, eine Flüssigkeit, welche sich im Wesentlichen auf dieselbe Weise verhielt. Selbst ein sehr geringer Zusatz von weingeistiger Kalilösung zum Mercaptan giebt eine bleibend alkalisch reagirende Flüssigkeit. Unter den Metallen habe ich nur die Wirkung auf Kalium und Natrium beobachtet (§. 4 und 11).

Auf Schwefel und Phosphor wirkt es nur langsam, aber innerhalb einiger Tage löst es doch nicht unbedeutend davon. Jod nimmt es in großer Menge zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit auf. Diese giebt mit etwas Wasser zuerst einen auf der wäßrigen Flüssigkeit schwimmenden braunen ölartigen Körper; beim Schütteln mit etwas mehr Wasser wird aber bald alles vollkommen farblos. Der auf der wäßrigen Flüssigkeit schwimmende ätherische Stoff scheint bedeutend weniger als das angewandte Mercaptan zu betragen.

Von den Verbindungen, welche ich gemäß der vorhin gemachten Bemerkung, Mercaptumverbindungen oder Mercaptide nenne, habe ich das Quecksilbermercaptid und Goldmercaptid einer etwas ausführlicheren Untersuchung unterworfen, und bei beiden die Zusammensetzung des Mercaptans zu bestimmen gesucht. Ich halte es für passend, die Analysen zusammenzustellen, nachdem ich die Verbindungen in Bezug auf ihre Eigenschaften und Darstellungsweisen beschrieben habe.

§. 15. — Quecksilbermercaptid.

Wiewohl es bei der Wirkung zwischen Quecksilberchlorid und Mercaptan entsteht, so habe ich doch bei der eigentlichen Darstellung dieser Verbindung stets dem Oxyd den Vorzug gegeben. Es ist, versteht sich, einerlei, ob man entweder das reine oder das gereinigte Mer-

captan anwendet, wenn man nur im ersten Fall sorgfältig mit Weingeist auswäscht. Bei Anwendung von reinem Mercaptan ist man dem zuvor erwähnten Zusammenbacken des Oxyds völlig eben so sehr ausgesetzt.

Diesem Uebelstand vermindert man zwar etwas, wenn man bei der Darstellung das Oxyd in kleinen Portionen und unter beständigem Umschütteln zum Mercaptan setzt. statt des umgekehrten Verfahrens; allein selbst bei Anwendung eines sehr langhalsigen Kolbens verliert man unvermeidlich etwas Mercaptan, nicht zu gedenken der Unbequemlichkeit, welche der lange Hals bei den später erforderlichem Trocknen und Herausbringen der Masse hat. Wiewohl nämlich ein Theil des gebildeten Wassers mit dem Mercaptan davon geht, so sieht man doch, bei Anwendung eines langhalsigen Kolbens, in diesem stets mehr oder weniger Wassertropfen. Ueberdiefs ist es immer rathsam, das gebildete Mercaptid eine Zeit lang unter Luftwechsel im schmelzenden Zustand zu erhalten, schon blos um jede Spur von Mercaptan sortzuschaffen. War das angewandte Oxyd mit Quecksilber verunreinigt. so erhält man dieses stets zu unterst der Masse sehr wohl abgeschieden, wenn man diese langsam und ruhig abkühlen lässt. Ich habe oft ein Oxyd angewandt, welches von dieser Beschaffenheit war, weil es stark erhitzt worden, um desto mehr gegen die Einmengung von Nitrat gesichert zu seyn, von dem es indess doch nicht frei war, da das davon abgegossene Wasser schwach auf Lackmuspapier wirkte.

Eine weingeistige, ja selbst eine wäsrige Auslüsung von Mercaptan verwaudelt das Oxyd in Mercaptid; die erstere wirkt sogar so krästig, das sie vielleicht mit Vortheil zur Bereitung dieser Verbindung benutzt werden kann.

Wendet man ein an Thialäther reiches Mercaptan an (z. B. das Destillat, welches man erhält, wenn man von dem mit einfachem Sulfuret bereiteten Acther (§. 3) etwa ein Sechstel überzieht), so wird stets unter merkbarer Wärmeentwicklung etwas Oxyd aufgelöst, und die
Lösung setzt beim Erkalten gern kleine, aber deutliche,
farblose und stark glänzende Krystalle ab. Weingeist
oder Aether zu der abgegossenen Flüssigkeit hinzugesetzt,
fällt noch mehr krystallinisches Mercaptid. Eine größere
Menge Thialäther hindert nicht nur geradezu die Krystallisation, sondern bewirkt sogar die Fällbarkeit der Auflösung durch schwachen Weingeist. Beim Abdampfen
der weingeistigen, von dem Gefällten abgesonderten Flüssigkeit erhält man auf's Neue Krystalle, aber in sehr geringer Menge. Die durch Fällung erhaltenen Krystalle zerfallen bald auf dem Papier zu einer verworrenen Masse
von starkem Seiden- oder Perlenmutterglanz, wahrscheinlich unter Verlust des schwach gebundenen Alkohols.

§. 16.

Das zuvor geschmolzene, langsam erstarrte, reine Mercaptumquecksilber hat ein sehr deutlich krystallinisches Gefüge, etwa wie zusammengeschmolzenes chlorsaures Kali. Es ist so gut wie farblos. Es verräth an der Luft oder am Licht keine Veränderung. Es besitzt keinen oder wenigstens nur einen unbedeutenden Geruch, selbst im schwelzenden Zustand. Es ist fettig und weich, etwa wie Wallrath, auch etwas zäh beim Durchschweiden oder Zerreiben. Während des Reibens verspürt man an dem Pulver einen schwachen Geruch, der aber von dem des Mercaptans verschieden ist.

Es schmilzt und gesteht langsam, wie Stearin, fließt auch wie ein settes Oel. Das Schmelzen beginnt zwischen 85° und 87° C. ¹). An der Lichtslamme läst es sich ziemlich leicht anzünden. Es wird vom Alkohol gelöst, aber in sehr geringer Menge, wenn nicht zugleich eine gewisse Menge Thialöl zugegen ist. Die reine

¹⁾ Bei Gegenwart von indisserentem Aether oder überschüssigen Mercaptan tritt das Schmelzen viel früher ein.

Auflösung giebt mit Wasser, die §. 13 erwähnte, ich möchte sagen, krystallinische Trübung.

Bei gesteigerter Erwärmung wird die geschmolzene Masse bald etwas gelblich, darauf (bei etwa 125° ().) graulich und undurchsichtig, unter Ausstofsung eines Damples, welcher die Augen etwas angreift und einen eigenen erstickenden Geruch besitzt. Wenn das Letztere eintritt, findet man stets mehr oder weniger Quecksilber zu unterst der darauf langsam und rubig erstarrten Masse; bei fortdauernd gesteigerter Wärme zeigt es sich sogar bald deutlich am Boden der flüssigen Masse. Als die Erhitzung bei einem Versuch in einem zur Gasentwicklung geeigneten Destillirapparat vorgenommen wurde, beobachtete ich, dass die grauschwarze Masse bei etwa 1300 aufing, ein so gut wie farbloses öliges Destillat zu geben, welches fortfuhr klar zu seyn, bis die Wärme etwa auf 175° stieg. Bei darauf etwas verstäckter Wärme zeigte sich etwas einer, wenigstens im Aussehen, schwefelartigen Masse, nebst einer Spur von Oel. Der Rückstand in der Retorte, der nun aus Quecksilber und einer, dem Ausehen nach, kohligen Masse bestand, gab bei erhöhter Hitze, nachdem das Quecksilber übergetrieben war, ein Sublimat, welches eine dunklere Farbe als Zinnober besafs, und die rothe Farbe beim Reiben nicht recht deutlich annahm. Bei langem starken Glüben ward fast Alles in die Höhe getrieben. Eine Gasentwicklung fand nicht statt, wenigstens nicht bis zu dem Punkte da Ouccksilber überging. Das hier erhaltene ölige Destillat riecht wie Thialöl (§. 1), ist schwerer als Wasser, lässt sich nur schwierig anzunden, aber die Flamme verrath sowohl durch Farbe als Geruch die Gegenwart von viel Schwefel. Eine weingeistige Lösung davon ist ohne Wirkung auf Lackmuspapier, selbst nach Zusatz von Wasser; und sie giebt mit einer alkoholischen Bleizuckerlösung weder Niederschlag noch Färbung, und eben so wenig wirkt sie auch auf Quecksilberoxyd. Dieser, dem

Thialöl wenigstens in bohem Grade ühnliche Körper, ist unzweifelhaft verhältnifsmäfsig reicher an Schwefel als das Mercaptan; und wahrscheinlich ist jener Sublimat kohlenstoffbaltig.

Beim Schmelzen unter Wasser zeigt das Quecksilbermercaptid keine Veränderung; auch nicht beim Sieden mit Kalilauge, so lange diese nicht eine Hitze annimmt, wobei das Mercaptid für sich zersetzt wird, aber dann scheidet sich Quecksilber aus.

Concentrirte Schwefelsäure und Phosphorsäure, und verdünnte Chlorwasserstoffsäure wirken nur schwach darauf. Doch giebt die letztere bei fortgesetzter Digestion damit eine Flüssigkeit, aus der beim Erkalten oder bei Zusatz von Kali sich äußerst kleine glänzende Krystalle zeigen. Concentrirte Chlorwasserstoffsäure bewirkt bei Digestion eine vollständige Auflösung, welche durch Kali stark weissgelb wird, ohne eine Spur von Oxyd zu geben. Starke Salpetersäure giebt unter heftiger Einwirkung zuerst eine rothbraune, sodann bei Digestion eine farblose Flüssigkeit, aber selbst nach längerer Erhitzung setzt die Flüssigkeit bei Verdünnung einen öligen Körper ab. Ungefähr das Nämliche findet statt bei Anwendung von Königswasser, nur daß dabei ein starker Geruch nach Chlorschwefel auftritt, und überdiess, wie es scheint, ein eigener ungemein erstickender Dampf.

Bringt man Blei in schmelzendes Quecksilbermercaptid, so verwandelt sich ein Theil vom Blei in eine gelbe Masse (Bleimercaptid), während ein anderer Theil sich mit Quecksilber verbindet. Ueber das Verhalten des Quecksilbermercaptid gegen trocknes Schwefelwasserstoffgas ist zu dem im § 13 schon Bemerkten nur noch hinzuzufügen, dass der Rückstand in der Röhre meistens schwarz ist, aber doch an verschiedenen Stellen (wahrscheinlich wo die Zersetzung unvollständig geblieben ist) theils etwas grünlich, theils röthlich; und das wenigstens das Schwarze bei gehöriger Erhitzung in einer Retorte.

Masse das Anschen des Zinnobers besitzt, und beim reiben dieselbe rothe Farbe annimmt. Leitet man wefelwasserstoff zu in Wasser eingerührtem Quecksilmercaptid, so wird Alles ziemlich bald schwarz, aber Flüssigkeit klärt sich nicht (folglich wie bei Anwenig von Weingeist) — wahrscheinlich vermöge der Einkung des im Wasser nur etwas auflöslichen Meritans.

In einem Versuch, bei welchem ich bezweckte, Queckermercaptid mittelst Einfach-Schwefelkalium in Kaliumreaptid zu verwandeln, zeigten sich Erscheinungen, welfür eine Verbindung zwischen diesen, oder wenigps für eine Auflösung des ersten in dem anderen echen. Ich erhielt nämlich bei Behandlung des feinriebenen Mercaptids mit einer Auflösung von ienem furet (bereitet aus Einfach-Schweselbarium mit kohsaurem Kali) zuerst eine schwarze, und, nach einiger (värmung, eine rothe Masse (Schwefelquecksilber), so wie, einem gewissen Verhältniss, eine wasserklare Flüssigt welche sich gegen Bleisalze, Quecksilberchlorid und lere Reagenzien auf Mercaptankalium wie dieses ver-It, aber auch mit Schwefelkalium einen graulichen und Säuren einen weißen, bei Uebergießung mit Schwekalium schwarz werdenden Niederschlag gab. Nach iger Abdampfung war die Reaction auf Kaliummercapverschwunden, und es schied sich krystallisirtes Queckbermercaptid aus. Ein Verhältnifs, bei dem die Aufung weder Quecksilber noch Sulfuret verriethe, liefs h nicht treffen, und unter allen Umständen reagirte Auflösung alkalisch; - das letzte, so wie die Zerrung beim Eindampfen findet auch beim reinen Kainmercaptid statt.

Ich habe auch versucht, das Quecksilbermercaptid ils mit Schwefel, theils mit Quecksilberchlorid zu erhitzen in den Gedanken, die, der Hypothese nach, als Einheit aufgenommene Schweselverbindung von dem Metalle abzuscheiden. Ich erhielt aber dabei kein recht deutliches Resultat. Es verdient jedoch vielleicht bemerkt zu werden, dass das Chlorid leicht mit dem Mercaptid zusammenschmolz, und bei stärkerer Wärme eine farblose, dünnslüssige, ätherische Flüssigkeit gab, die im Geruch verschieden war sowohl vom Mercaptan als vom Thialöl. Die Masse ward dunkelbraun, und etwas, was herausgenommen wurde, als die Hitze nur noch schwach seyn konnte, bildete einen zusammengeschmolzenen Körper, aus welchem sich Quecksilber im äusserst sein zertheilten Zustand auspressen ließ, und welcher so zäh war, dass er sich zu langen dünnen Fäden ausziehen ließ.

§. 17. - Goldmercaptid.

Von diesem Mercaptid muss vorläusig bemerkt werden, dass es, wiewohl aus Goldchlorid (Au² Cl⁶) dargestellt, nur 1 Grundtheil Mercaptan gegen 2 Grundtheile Gold enthält.

Ich babe es stets auf folgende Weise rein erhalten. Zu einer Auflösung von reinem oder gereinigtem Mercaptan in 60 bis 70 Th. Weingeist von etwa 95° Tr. (0,816) setze man eine Auflösung von krystallisirtem und darauf über Kalihydrat im Vacuum völlig getrockneten Goldchlorid in 15 bis 20 Th. Weingeist von etwa 93° Tr., mit der Vorsicht, ziemlich lange vor vollendeter Fällung mit dem Zugießen einzuhalten; nach Verlauf von ungefähr einer halben Stunde setzt man mehr Weingeist zu dem erhaltenen dünnen schleimigen Gemenge, und gießet nach dem Klären ab; nun wäscht man den Niederschlag vollständig aus, theils mit warmen Weingeist, und trocknet ihn endlich über Kalihydrat, zuletzt in verdünnter Luft.

§. 18.

So dargestellt, ist das Goldmercaptid vollkommen

farblos 1). Noch feucht, ist es eine breige voluminüse Masse: beim Trocknen zieht es sich bedeutend zusammen, zu einem ziemlich barten Körper, wie getrocknetes Thonerdehydrat. Unter allen Umständen ist es ohne Glanz und ohne das mindeste Zeichen von Krystallisation. Nicht einmal beim Zerreiben giebt es einen Geruch von sich. Es ist nicht fettig wie das Ouecksilbermercaptid. Beim Zerreiben in Porcellan oder Glas verhalt es sich ungefähr wie das Pulver von Harz oder andern stark elektrischen Körpern. Licht und Luft verändern es nicht. Wasser nimmt nichts davon auf. Alkohol auch nichts oder wenigstens nur höchst unbedeutend. Es erträgt fortgesetztes Kochen mit einer sehr starken Kalilauge ohne Veränderung. Chlorwasserstoffsäure und concentrirte Schwefelsäure wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht darauf, aber Salpetersäure wirkt lebhaft darauf. Ein Stück Goldmercaptid erhält sich in starkem Schweselwasserstoffwasser eine Zeit lang farblos; aber nach längerer Einwirkung wird es gelb. Durch Schwefelwasserstoff - Schwefelkalium und Schwefelwasserstoff-Schweselammonium wird es ebensalls gelb, nicht braunschwarz.

§. 19.

Das Goldmercaptid erträgt im Destillirapparat 190°, ohne verändert zu werden, und erst bei 225° C. beginnt es deutlich eine Zersetzung zu zeigen. Es wird dann bräunlichgelb, und giebt nun, ohne zu schmelzen, ein fast farbloses, doch gewöhnlich schwach gelbliches, vollkommen klares Destillat. Noch vor dem Glühen ist die Zersetzung so vollständig, dass so gut wie reines Gold zurückbleibt. Eine Gasentwicklung habe ich dabei nicht beobachten können und im Allgemeinen kein anderes

¹⁾ Bei Anwendung eines blos gereinigten Mercaptans und heim Trocknen in freier Lust, habe ich es ein Paar Mal von schwach gelblicher Farbe erhalten.

Product als jene Flüssigkeit. Nur in ein Paar Fällen habe ich eine zuletzt sublimirte, äußerst geringe Spur von Schwefel, so wie im Rückstand eine Spur von Kohle wahrgenommen, beide aber in so geringer Menge, daß sie kaum als wesentlich angesehen werden können. In diesem Fall z. B., wo das Gold am meisten verunreinigt zu seyn schien, verlor es doch bei nachherigem Glühen an freier Lust nicht 300 am Gewicht.

§. 20.

Diese Umstände ließen natürlicherweise vermuthen, dass das erhaltene Destillat Mercaptum wäre, und folglich höchst wahrscheinlich ein Stoff, welcher mit Kalium dasselbe ohne Gasentwicklung geben würde, was das Mercaptan mit Gasentwicklung giebt. Allein die Probe lehrte Anderes. Bringt man nämlich ein Stück reinen Kaltums in jenes Destillat, so zeigt sich zwar sogleich einige Wirkung, allein unter Aufbrausen; und die Wirkung ist sehr bald vorbei, selbst wenn man das Kalium in der Flüssigkeit zertheilt, oder neues hineinbringt, oder selbst wenn man die Flüssigkeit etwas erwärmt; sie geschieht überdiess ohne merkliche Wärmeentwicklung, und dabei entsteht nur sehr wenig einer weißen salzartigen Masse, dahingegen das Kalium bei Anwendung von Mercaptan, wie angeführt, vollständig und sehr rasch in eine solche verwandelt wird. Auch wird die hier in geringer Menge erzeugte salzartige Masse bald bräunlich, wenn man die Flüssigkeit erwärmt; dieselbe Farbe nimmt auch die Flüssigkeit bei stärkerer Erwärmung an. Die mit Kalium behandelte Flüssigkeit vor der Erwärmung untersucht, und abgesondert von dem unveränderten Kalium und von jener Spur salzartiger Masse, gab mit Weingeist eine Lösung. welche äußerst schwach alkalisch war, und mit Bleizukker oder Quecksilberchlorid so gut wie keinen Niederschlag gab. Die fast weiße salzartige Masse, aufgelöst in Weingeist, gab eine äußerst schwache Spur von Kaliummercaptid: das herausgenommene Kalium, mit Weis-

DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXL

geist abgespült, gab, versteht sich, eine Flüssigkeit, die nur Kali verrieth. Sowohl die Flüssigkeit als besonders die salzartige Masse verrieth Schweselkalium, da sie bei Erwärmung bräunlich geworden war. Der Versuch wurde auch mit Natrium angestellt, und das Resultat war, wie leicht vorauszusehen, das nämliche. Ich habe denselben überdiess mit dem zu verschiedenen Zeiten dargestellten Destillat vom Goldmercaptid unternommen; und weil die kurze Einwirkung unter Gasentwicklung möglicherweise von einer dem Mercaptid anhängenden wässrigen oder weingeistigen Feuchtigkeit herrühren konnte, so babe ich dieses mit aller möglichen Sorgsalt in einer Retorte getrocknet ehe die Temperatur bis zum Zersetzungspunkte stieg; allein stets sand die kurze brausende Einwirkung auf das Kalium statt.

Jenes Destillat ist übrigens ölartig, etwa von dem specifischen Gewicht des Wassers (indem nämlich beim Zusammenschütteln mit Wasser oft Oeltropfen lange darin schweben bleiben). Es besitzt einen Geruch, welcher dem, den man beim Auswaschen eines mit bloß gereinigtem Mercaptan bereiteten Quecksilbermercaptids beobtet, mehr zu gleichen scheint, als dem Geruch des Thialöls. Eine weingeistige Auflösung davon verhält sich unter allen Umständen indifferent gegen Probefarben; mit einer Auflösung von Bleizucker, Quecksilberchlorid oder Goldchlorid scheint es eine schwache Spur von Mercaptan zu verratben, nicht von Schweselwasserstoff.

Nach diesem Verbalten zusammengenommen ist es wahrscheinlich, dass das Destillat mehre Stosse enthält, erzeugt durch eine während der Erbitzung eingetretene Umlagerung der Elemente des Mercaptans; und darunter, wie es scheint, eine Spur von neugebildetem Mercaptan, so dass es scheint, als könne das Mercaptum für sich in bäherer Temperatur nicht bestehen; doch davon mehr in der Folge. — Dass das Destillat Stosse von verschiedener Flüchtigkeit enthält, lässt sich schon daraus vermuthen, dass es, wie es scheint, nicht ganz bei derselben Temperatur während der Zersetzung des Mercaptids übergeht. Ich habe von diesem Destillat noch keine hinrechende Menge zu einer näheren Untersuchung gehabt.

§. 21.

Der Umstand, dass das auf angeführte Weise dargestellte Goldmercaptid nur 1 Grundtheil Mercaptum gegen 2 Grundtheile Gold enthält, wiewohl diese 2 Grundtheile Gold 6 Grundtheile Chlor abgegeben haben, und von letzteren (in Folge der Zusammensetzung des Mercaptans) nur 2 Grundtheile angewandt sind, um den einen Grundtheil Mercaptan auf das Gold überzusühren, liefs vermuthen, dass bei Bildung jenes Mercaptids Mercaptum frei gemacht werde, gleich wie bei der Wirkung zwischen Chlorwasserstoffsäure und Braunstein Chlor frei wird, während Manganchlorid entsteht. Da nun das Kaliummercaptid wahrscheinlich eben so zusammengesetzt als das Quecksilbermercaptid ist, nämlich eine Verbindung von gleichen Grundtheilen Metall und Mercaptum, so hoffte ich bei einem Versuche damit näheren Aufschluß über diesen Punkt zu erhalten, denn das Kalium müsste hier das Chlor von weiterer Einwirkung auf das Mercaptum abhalten, indem auf 1 Grundtheil Goldmercaptid sich 3 Grundtheile Kaliumchlorid bilden, und folglich 2 Grundtheile Mercaptum frei werden müsten. Deshalb setzte ich eine Auflösung von Goldchlorid zu einer Auflösung von Kaliummercaptid, beide Auflösungen in einem Versuche mit Weingeist, in einem andern mit Wasser bereitet, und liess sorgfältig nicht so viel Chlorid hinzukommen, dass die Flüssigkeit nach gehöriger Vermischung aufhörte deutlich alkalisch zu wirken. In bei den Fällen erhielt ich (wie bei Anwendung von Mercaptan) einen, wenigstens an einzelnen Stellen in der Flüssigkeit zuerst bräunlichgelben, aber bald darauf schneeweißen Niederschlag; und in der wäßrigen Auflösung
kam dabei ein neuer eigenthümlicher Geruch zum Vorschein, auch blieb die Flüssigkeit über dem Niederschlag
lauge milchig. Die weingeistige klare, von dem Niederschlag abgegossene Flüssigkeit ward stark milchig bei
Zusatz-von Wasser, gab dabei ebenfalls nun ziemlich
deutlich jenen Geruch, und beim Stehenlassen theilte sich
die Flüssigkeit in eine obere, fast klare, und in eine untere dicke milchige Schicht, ungefähr wie wenn die Auflösung eines schweren ätherischen Ocls in Weingeist, vermischt mit Wasser, hingestellt wird.

Diese Erscheinungen, und besonders der eigenthümliche Geruch (denn die Trübung der weingeistigen Flüssigkeit rührte wahrscheinlicherweise zum Theil von etwas Goldmercaptid ber, das nämlich auch in einer weingeistigen Auflösung von Kaliummercaptid auflöslich zu seyn scheint), scheinen also mit der gehegten Vermuthung übereinzustimmen. Ich arbeitete mit zu kleinen Quantitäten, als dass ich hätte der Sache näher kommen können; und ich vermag im Ganzen noch nicht einen befriedigenden Ausschluss über das Mercaptum im freien Zustand zu geben.

Als ich eine sehr verdünnte weingeistige Lösung von reinem Mercaptan durch eine weingeistige Lösung von Goldchlorid vollständig fällte, so daß gar die letztere in Ueberschuß war, darauf die abgegossene Flüssigkeit mit gelöschtem trocknen Kalk neutralisirte und nun die wieder abgegossene Flüssigkeit bis zu einem sehr kleinen Rückstand überdestillirte, erhielt ich von Anfang bis zu Ende ein Destillat, welches bei Zusetzung von Wasser, beim Verbrennen und bei mehren Proben sich wie reiner Weingeist verhielt, und einen Rückstand, der nichts anderes als Chlorcalcium zu enthalten schien. Dieser Rückstand ward indeß mit Wasser etwas fahl, und wiewohl die Flüssigkeit, als sie der Destillation ausge-

setzt wurde, so gut wie ohne Wirkung auf Lackmuspapier war, reagirte doch dieser Rückstand stark auf Säure; überdiefs roch er etwas nach dem sogenannten schweren Salzäther.

Diesem zufolge scheint also, bei Anwendung von weingeistigen Auflösungen, ein Theil des Chlors, der nicht zur Uebertragung des Mercaptums auf das Gold dient, sich auf den Alkohol zu werfen. Ich hoffe bei einer näheren Untersuchung über das Verhalten des Mercaptans zum Jod (§. 14) oder gar bloß über das Verhalten zwischen Mercaptan und einer wäßrigen Auflösung von Goldchlorid unter passenden Verhältnissen, das Mercaptum im freien Zustand kennen zu lernen.

§. 22.

Zu etwas näherer Erläuterung des Verhaltens zwischen einer weingeistigen Lösung von Goldchlorid und Mercaptan will ich noch Folgendes anführen. Stracks nach dem Zugiessen der Chloridlösung ist der Niederschlag bräunlich, und bei einem gewissen Verhältnis behält die Flüssigkeit eine Zeit lang eine gelbliche Farbe; alleio nach tüchtigem Schütteln und bei Anwendung nicht zu starker Auflösungen verschwindet die Farbe ziemlich bald, so lange das Mercaptan im Ueberschuss zugegen ist. Das Gold wird, selbst aus ungewöhnlich verdünnten Auflösungen, so vollständig ausgefällt, dass Schweselwasserstoff gar nichts und beim Abdampfen höchst unbedeutend anzeigt. Hat man den Niederschlag abgeschieden, welchen man erhielt, bis die Mercaptanlösung beinahe ausgefällt war, und fährt man nun mit dem Zusetzen von Chloridlösung fort bis die Flüssigkeit eine 6 bis 8 Stunden anhaltende schwach gelbliche Farbe annimmt, und selbst nachdem sie diese verloren, Gold durch Schweselwasserstoffgas verräth, so hat man einen Niederschlag, welcher in der Flüssigkeit eine schwach grauliche Farbe besitzt, von einem weniger voluminösen, mehr pulvrigen Ansehen als der bisher erhaltene ist, und beim Trocknen, selbst nach

sorgfältigem Auswaschen mit Weingeist, eine grünlichgraue Farbe annimmt. Setzt man darauf einen großen Theil Wasser zu der abgegossenen sauren Flüssigkeit, so erhält man in bedeutender Menge einen weißen voluminösen Niederschlag, welcher, nach sorgfältigem Auswaschen mit Wasser, beim Trocknen an der Lust eine schwach gelbliche Farbe annimmt.

Dieser Stoff nimmt bei einer Wärme, weit unterhalb der, welche das reine Goldmercaptid verändert, eine
bräunlichgelbe Farbe an. Selbst beim Kochen mit Wasser wird er gelblich und beim Kochen mit starker Kalilauge ziemlich bald schwarz. Bei gesteigerter Wärme,
der trocknen Destillation unterworfen, geht er aus dem
Bräunlichgelben in das Schwarzbraune über und giebt eine
rothbraune Flüssigkeit, welche stark nach Chlorschwefel
riecht, und auf Wasser ein Oel absetzt, welches Wasser stark sauer macht. Erst beim Glühen an freier Luft
nimmt der Rückstand das Ansehen des Goldes an. —
Eine weingeistige Kalilüsung fällt auch aus jener Flüssigkeit einen Körper, der wenigstens eben so aussieht wie
der mit Wasser erhaltene.

Eine Frage, welche ich bisher noch nicht zu beantworten vermochte, ist die: ob der chlorreiche Niederschlag bloß eine Verbindung sey von Goldmercaptid und Goldchlorid, oder von Gold und einem chlorhaltigen Stoffe, erzeugt durch Einwirkung des erwähnten Ueberschusses von Chlor auf einen Theil des Mercaptans. Daß hier eine solche Verbindung entstehe, ist fast aus dem Auswaschen des Mercaptids zu vermuthen, indem dieses nämlich bedeutend länger fortgesetzt werden muß, als zu erwarten wäre, wenn es bloß darauf ankäme auhängende Salzsäure fortzuschaffen; auch tritt demuächst die saure Reaction zuweilen bei Anwendung von warmen Weingeist wieder hervor, nachdem sie mit kaltem Weingeist schon aufgehört hat. Setzt man vom Anfange an fortwährend eine starke weingeistige Lösung von Goldchlorid zu einer Mer-

captanlösung, so verschwindet der zuerst entstandene Niederschlag, und gießt man die Mercaptanlösung in kleinen Portionen zu der Chloridlösung, so erhält man einen dunkelbraunen Niederschlag, welcher bald verschwindet, wenn man ihn in der Flüssigkeit umrührt.

Eine weingeistige Lösung von Kaliummercaptid as einer weingeistigen Lösung von Goldchlorid gesetzt, giebt dieselbe Erscheinung. Bei Anwendung wäßriger Außbaungen auf dieselbe Weise verhält sich die Sache eben so, nur scheidet sich dabei etwas einer braunschwarzen, klebrigen Masse auf der Oberfläche ab, und es scheint, als trete ein schwacher Geruch von Chlorschwefel auf.

§. 23.

Da das zuvor angeführte Verhalten befürchten ließ. dass das Goldmercaptid zu jeder Zeit während der Fällung leicht eine Spur von Chlor enthalten würde, und da die Kenntniss hievon natürlicherweise von Wichuskeit für die Analyse war, so stellte ich hierüber Probon an mit dem zu verschiedenen Zeiten erhaltenen Niederschlag, theils indem ich die Farbe der Flamme beobachtete, welche er beim Anztinden gab, theils indem ich das Product seiner trocknen Destillation untersuchte, und endlich (bei einem Paar Portionen, bei denen ich besonden Chlor befürchten konnte') indem ich das wit kohlensurem Natron gemengte und mit einer Lage davon bedeckte Pulver glühte, die Masse auslaugte, die Flüssigkeit mit Salpetersaure sättigte und mit salpetersaurem Silberoxyd vermischte. Nur bei dem gegen das Ende erhaltenen Niederschlag konnte ich, wenn das Auswaschen vollständig gewesen war, eine deutliche, aber doch sehr schwache Spur von Chlor bemerken. Sobald aber die abgegossene Flüssigkeit anfing durch Schwefelwasserstoff deutlich Gold zu verrathen, begann auch das Chlor in dem Niederschlag bedeutend zu werden. Bei dem Niederschlag, welcher nicht vollständig ausgewaschen worden war, habe ich mehre Male Chlor verspürt durch die starke Einmenim Anzünden gab, ungeachtet derselbe besonders stark trocknet worden war.

§. 24. - Platinmercaptid.

Bereitet mit einer weingeistigen, frisch gemachten illösung von Platinchlorid, die zu einer gleichfalls weinistigen Mercaptanlösung vorsichtig bis zur vollständigen sfällung hivzugesetzt worden ist, erhält man es als ein hellgelben, schlammartigen Körper; nach dem Auswahen mit Weingeist und nach dem Trocknen hat es dieselbe irbe, und ist eine lockere, nicht wie das Goldmercap-L harte Masse. Es erträgt eine ziemlich nabe bis zur othgluth gehende Temperatur, ehe es seine Farbe verdert, in Schwarz übergeht. Bei der trocknen Destillain giebt es dann eine Flüssigkeit, welche einen andern cruch besitzt als das Destillat vom Goldmercaptid, auch unflüssiger und flüchtiger ist als dieses. Die schwärzhe Masse giebt bei etwas verstärkter Hitze eine deuthe Feuererscheinung, und sie behält nun eine schwarze rbe bis sie weiter an freier Luft durchgeglüht wird. giebt biebei einen Geruch nach schwesliger Säure, verrt bedeutend an Gewicht und hinterläßt endlich reines atin. Hier bildet sich also zuerst Schwefelplatin. Es steht aus gleichen Grundtheilen Platin und Mercaptum.

§. 25. - Kaliummercaptid.

Es bildet sich, wie schon im §. 4 erwähnt, wenn is Metall mit dem Mercaptan zusammenkommt; und enn dieses rein ist, scheidet sich dabei nur Wasserstoffs aus (§. 11). Man erhält in kurzer Zeit eine bedeunde Menge Kalium in diesen Körper verwandelt. Es bei dessen Bereitung natürlich am besten, das Merptum in Ueberschus anzuwenden, und nach vollender Einwirkung den Rest durch Erwärmung sortzutreiben.

So erhält man diess Mercaptid als eine sarblose, körge Masse, ohne sonderlichen Glanz. In diesem Zustand mn es in einem Glasrohr nicht unbedeutend über 100° ohne Veränderung erbitzt werden. Es löst sich schnell und reichlich in Wasser, etwas weniger rasch und weniger reichlich in starkem Weingeist. Die Auflösungen reagiren lebhaft alkalisch selbst auf Kurkumäpapier 1). Eine mäßig starke weingeistige Lösung kann fast bis zum Kochen erhitzt werden, ohne aufzuhören, einen rein citronengelben Niederschlag mit Bleizucker zu geben. Die wäßrige Auflösung erträgt zwar auch einigermaßen Erwärmung, ohne aufzuhören, mit salpetersaurem Bleioxyd den gelben Niederschlag zu geben; allein sie wird doch bald so weit verändert, dass sie Bleilösungen weiss fällt. Eine weingeistige Lösung, in einem Uhrglase an der Luft stehen gelassen, giebt einige kleine Krystalle; allein eine wäserige Auflösung von diesen fällt auch das Bleisalz weifs, and mit Quecksilberchlorid giebt es einen ziegelrothen Niederschlag, Chlorwasserstoff- und Schwelch säure (die letztere selbst im verdünnten Zustand) wirken heftig und unter Aufbrausen auf das Mercaptid, und wenigstens die mit Chlorwasserstoff erhaltene Auflösung bleibt nach dem Erhitzen klar. Setzt man das trockne Kaliummercaptid in einem Glasrohr einer steigenden Hitze aus, so nimmt es, unter Schmelzen und Ausstossen von etwas Dampf, eine schwarze Farbe an, und nach dem Glühen giebt es mit Wasser eine Auflösung von Schwefelkalium, während eine kohlige Masse in großer Menge zurückbleibt.

§. 26.

Von anderen Mercaptiden habe ich bis jetzt nur wenige bereitet.

Das Natriummercaptid bildet sich unter denselben Umständen wie das Kaliummercaptid. Es hat dasselbe Aussehen, löst sich leicht in Wasser, wirkt lebhast alkalisch und verhält sich im Uebrigen wie das Kaliummer-

¹⁾ Die alkalische Reaction ist hier sieher ehen so wesentlich als bei den auslöstlichen Sulforeten und beim kaliumeyanid.

captid. Das Natrium wirkt nur wenig schwächer als das Kalium auf das Mercaptan.

Bleimercaptid: Der oft erwähnte gelbe Körper, welcher sich ausscheidet, wenn man eine weingeistige Auflözung von Bleizucker zu einer Lösung von Mercaptan setzt und in einem Ueberschuss des Fällmittels auslöst. Bei Anwendung sehr verdünnter Lösungen entsteht es in geringer Menge mit einer fast weißen Farbe. Nur das, was man mit einer weingeistigen Auflösung erhält, ist eigentlich krystallinisch. Aber diess ist stets weniger krystallinisch, wenn das Mercaptan rein ist, als wenn es eine gewisse Menge Thialäther enthält; so dass dieser also scheint auflösender auf diess Mercaptid zu wirken, wie auf das Quecksilbermercaptid. Am deutlichsten erhält man es krystallisirt, wenn man bei der Anwendung eines thialätherhaltigen Mercaptans nur einen solchen Ueberschuss von Bleizucker hinzusetzt, dass die Wiederauflösung etwas vorgerückt ist, ohne vollständig zu seyn. Es stellt sich dann bald eine Ausscheidung in ziemlich großen, stark glänzenden, citrongelben Nadeln und Blättern ein. Allein auf Papier zerfallen diese Krystalle, wie das Quecksilbermercaptid, in kurzer Zeit zu einer verfilzten, seidenglänzenden Masse. Allein ob diese, o wie überhaupt das auf angeführte Weise erhaltene Bleimercaptid, frei sey von eingemengtem essigsaurem Bleioxyd, kann ich nicht entscheiden. - Von dem mit Kaliummercaptid bereiteten habe ich noch nicht eine hinreichende Menge gehabt, als dass ich bätte eine nähere Untersuchung damit anstellen können,

Das mit Mercaptan erhaltene schmilzt leicht beim Erhitzen und wird dabei schwarz. Kalilauge scheint nicht darauf zu wirken.

Salpetersaures Bleioxyd wird nicht von Mercaptanlösung gefällt.

Kohlensaures Bleioxyd bläht sich auf, aber langs

mer als reines Bleioxyd, sogar in bloss gereinigtem Meccaptan, zu einer gelben Masse, welche, selbst nach Auswaschung mit Weingeist, beim Erbitzen schwarz wird, und zuletzt zunderartig verglimmt.

Kup/ermercaptid erhält man am besten, wenn man feingeriebenes schwarzes Kupferoxyd in einem verschlossenen Glase mit reinem Mercaptan stehen läßt. Im Laufe von etwa 24 Stunden ist Alles in eine aufgeschwollene schlammige, fast farblose Masse verwandelt. Im trucknen Zustand ist es auch weifs, blofs mit einer geringen Einmengung von Gelb. Es löst sich in geringer Menge in Weingeist. Es kann auch stark mit Kalilauge gekocht werden, ohne eine Veränderung zu zeigen. Mit mässig starker Chlorwasserstoffsäure giebt es eine sarblose Lösung. Es erträgt ohne Zersetzung eine ziemlich starke Hitze. In der Lichtslamme verbrennt es mit blaugrüner Flamme. Man erhält es auch, wenn man ein kupferoxydsalz zu einer wäserigen Auslösung von Mercaptan oder Kaliummercaptid setzt; fügt man aber das Kupfersalz in Ueberschuss hinzu, so nimmt der Niederschlag eine gelbliche Farbe an. Eine weingeistige Mercaptatlösung gieht mit einer weingeistigen Lösung von essigsanrem Kupferoxyd einen gallertartigen weißen Niederschlag.

Silbermercaptid ist farblos. Es bildet sich sehr langsam, wenn man Mercaptan mit Chlorsilber stehen lätst, aber ein wenig schneller auf Zusatz von etwas Weingeist. Der schneeweifse Niederschlag, welchen eine wäßrige Mercaptanlösung mit salpetersaurem Silberoxyd giebt, ist wahtscheinlich stets mit Salpetersäure verunreinigt.

Eine weingeistige Mercaptanlösung giebt nichts mit weingeistigen Lösungen von Eisenchlorid, Chlorcalcium oder von essigsaurem Kalk; und ein nachberiger Zusatz von Wasser bewirkt auch keine Ausscheidung. Eine wäßrige Auflösung von Kaliummercaptid giebt einen reichlichen schneeweißen Niederschlag mit schwefelsaurem Zinkoxyd, aber das Zinksalz wird nicht von einer wäßrigen

isenoxyd zu Kaliummercaptid erbält man zuerst eine ithliche Flüssigkeit und darauf einen blaugrünen Nicerachlag. Bariumchlorid oder Calciumchlorid zu jener fercaptidlösung hinzugesetzt, giebt zwar einen Niederblag von etwas flockigem Aeusseren, allein die geringo fenge, in der er vorkommt, scheint anzudeuten, dass er im fremdartigen Umständen herrührt, vielleicht von einer Einmengung von kohlensaurem Kali, welches möglicherweise sogar bei Einwirkung der Lust auf das ausgestet Kaliummercaptid entsteht; und selbst nach Zusatz ner Chloride in großer Menge giebt die Flüssigkeit reichen den eitrongelben Niederschlag mit salpetersaurem Sileroxyd. Eine wäßrige Mercaptanlösung giebt weder mit ariumchlorid noch mit Calciumchlorid eine Trübung.

§. 27. - Analytische Untersuchungen.

Das Quecksilbermercaptid, welches ich hiezu angeinndt habe, war stets bei etwa 100°, so lange his es Ichts mehr an Gewicht verlor, im schmelzenden Zustand thalten worden; es gab dabei (wenn es mit reinem Meriptan bereitet war) unzweifelhaft nichts anderes als anängendes Wasser aus 1).

Die Quecksilbermenge bestimmte ich zuerst durch Auscheidung. Zu dem Ende wurde das Mercaptid durch fortsetzte Digestion mit Königswasser zerstört, und darauf le Auflösung so lange mit neuen Portionen Salzsäure chandelt, bis weder der Geruch noch darüber gehaltes Indigpapier (Papier, gefärbt mit einer schwachen Infigauflösung) eine Spur von Chlor mehr verrieth, sie folgich keine unzersetzte Salpetersäure mehr enthielt; dann tillte ich mit einer Lösung von Zinnchlorür.

¹⁾ Höchstwahrscheinlich enthält das krystallisirte auch kein Wasser. Das zuvor zusammengeschmolzene ist aelbat im feinereitebenen Zustand so weuig hygroskopisch, dafa das Un.
aufhewahrte Pulver beim Hinstellen in's Vocum Glier
säure gewöhnlich nur höchst unbedeutend serlier.

1,477 Grm. Quecksilbermercaptid gab bei diesem Versuch 0,903 Grm. Quecksilber. Diess macht auf 100 Theile Quecksilbermercaptid: 61,13744 Th. Quecksilber.

Da aber diess Verfahren sast unvermeidlich einen Verlust mit sich sühren musste, so suchte ich die Menge des Quecksilbers ausserdem synthetisch zu bestimmen.

0,409 Grm. wohl getrockneten Quecksilberoxyds wurden mit einem bedeutenden Ueberschuss reinen Mercaptans behandelt, und das gebildete Mercaptid darauf einer Wärme von 100° ausgesetzt, bis es aufhörte an Gewicht zu verlieren. Es wog nun 0,6075 Grm. Da nun 100 Theile rothen Quecksilberoxyds 92,678 Th. Quecksilber enthalten, folglich die angewandte Menge: 0,37905, so sind in 100 Th. Mercaptid enthalten: 62,395 Quecksilber.

Da die Zerstörung durch Königswasser, wie schon §. 16 angeführt wurde, sich hier nicht ohne Verlust von Schwefel ausführen lässt, so bestimmte ich die Menge desselben folgendermassen: Zuerst verbrannte ich das Mercaptid, gemengt mit Kupferoxyd, dem zuvor geglühtes kohlensaures Natron zugesetzt war, in einem gewöhnlichen Verbrennungsrohr, hinter einer Lage Kupferoxyd mit mehr kohlensaurem Natron; darauf vermischte ich die berausgenommene Masse mit einem Gemenge von chlorsaurem Kali und kohlensaurem Natron, glühte dieses Gemenge in einem Porcellantiegel, kochte die fein zerriebene Masse mehrmals mit einer hinreichenden Menge Wasser aus, übersättigte die filtrirte Flüssigkeit mit Chlorwasserstoffsäure, und nachdem ich inzwischen die geringe Masse, welche an den Seiten der Verbrennungsröhre sitzen geblieben, mit Königswasser ausgezogen hatte, fügte ich diese Flüssigkeit der andern hinzu, fällte sie mit Chlorbarium und bestimmte das Gewicht des nach der Verbrennung des Filters erhaltenen Sulfats.

Es könnte vortheilhafter scheinen, die vollständige Verbrennung des Schwefels oder Kupfersulfurets in denselben Rohre mittelst einer Hinterlage von chlorsaurem Kali zu vollziehen: allein die Ausführung der Arbeit auf dieso Weise hat mich bald gelehrt, dass sie keinen wahrhaften Vortheil mit sich führt, denn eine solche Verbrennung erfordert (wenn man ganz sicher seyn will, daß kein Sulfuret zurückbleibt) vollkommen eben so viel Zeit als die Herausnahme der Masse u. s. w. nach der andern Weise. Eine unmittelbare Verbrennung im Tiegel veranlasst hier, bei der Menge anderer Stoffe, welche be-Glühhitze schweselhaltige Dämpse geben, stets einen bei deutenden Verlust, weshalb auch ein Theil der vorgelegten Schicht in der Röhre wenigstens schwach rothglühend gemacht werden muss, bevor das Gemenge erhitzt wird. Dass ein neues Brennen und Auskochen mit kohlensaurem Natron dem Auflösen der Masse in Salpeteraure oder Königswasser, nach der Behandlung in der Röhre, bei weitem vorzuziehen sev, sieht man leicht: pur ist es rathsam, das Oxyd zu prüfen, wenn man die Ausziehung für vollendet glaubt, entweder durch Auflösung einer Portion in Königswasser und Zusetzung von Chlorbarium, oder durch abermaliges Brennen mit einer Portion chlorsauren Kali's und kohlensauren Natrons etc. 1).

Auf jene Weise erhielt ich aus 0,985 Grm. Quecksilbermercaptid 1,404 Grm. schwefelsauren Baryt, folglich aus 100 Tb. Mercaptid: 19,666 Schwefel.

1) Um das Oxyd von jeder Spur von Schwesel zu besteien, behandle ich es gerne zuvor durch Brennen mit einem Gemenge
von eblorsaurem Kali und kohlensaurem Natron, und durch Auskochen. — Das kohlensaure Natron verschasse ich mir am leichtesten vollkommen rein durch Auskochen des käuslichen Bicarbonats im zerriebenen Zustande aus einem Filter mit kleinen
Portionen Wasser, bis die nach einiger Zeit abträuselnde Flüssigkeit, nicht einmal nach langem Stehen, nach Uebersättigung
mit Salasäure und Zusetzung von Chlorbarium, die geringste
Spur von schweselsauren Basyt verräth; darauf trockne ich die
noch seuchte Masse zwischen Papier. Um ein zu starkes Ausbrausen beim Glühen mit dem Oxyd zu vermeiden, wende ich
das Sala im zuvor geglühten Zustand an.

Die Verbrennung 1) zur Bestimmung des Kohlenstoffs und Wasserstoffs unternahm ich für jeden einzeln.

Bei der Verbrennung zur Bestimmung des Kohlenstoffs legte ich hinten eine Lage von Oxyd mit chlorsagrem Kali, um mit Hülfe dieses zuletzt die Kohlensäure aus der Röbre treiben zu können, ferner vorne eine etwa 6 Zoll lange Lage von blossem Kupferoxyd, und davor wieder ein Gemenge von Kupferoxyd und braunem Bleioxyd, um desto sicherer die schwetlige Säure zurückzuhalten. Bei der Verbrennung zur Bestimmung des Wasserstolfs wandte ich kein chlorsaures Kali an, und vor der vorderen Lage von Kupferoxyd und braunem Bleioxyd brachte ich, in einer kleinen Erweiterung der Röhre, einige zusammengerollte Zinnspäne an, um desto sicherer das Quecksilber zurückzuhalten. Die Vorderlage wurde warm hineingebracht, aber doch wurde das Ganze ausgetrocknet durch mehrmaliges Auspumpem und Einlassen von über Chlorcalcium getrockneter Luft, während die Röhre mit heißem Wasser umgeben war. Das Gewicht der Kohlensäure wurde aus dem Volume derselben berechnet und die Absorption derselben mit ätzendem Kali bewerkstelligt.

So erhielt ich von 0,806 Grm. Quecksilbermercaptid 0,429473 Grm. Kohlensäure, was für 100 Th. Mercaptid giebt: 14,733 Kohlenstoff.

Ferner bekam ich von 1,409 Grm. Mercaptid: 0,382 Grm. Wasserstoff, also von 100 Th. 3,008 Wasserstoff. Nehmen wir nun das durch das einfachste Verfah-

¹⁾ Alle diese und die folgenden shulichen Verbrennungen unternahm ich mit der in meiner Abhandlung: De chlorido platinae et alcohole vini etc. (Ann. Bd. XXI S. 529) beschriebenen Lampe, mit der ich auch sernerhin sehr zusrieden gewesen bin, besonders nach einigen kleinen Abänderungen in der Größe und einigen bei dem Behälter, um die Erhitzung des Weingeistes während der Arbeit zu verhüten.

erhaltene Resultat für die Quecksilbermenge als das igere an, so haben wir für 100 Th. Quecksilbermerde:

Quecksilber	62,395
Schwefel	19,666
Kohlenstoff	14,733
Wasserstoff	3,008
Zusammen	99,802

uns erhellt, dass für einen Sauerstoffgehalt der Verung nichts übrig bleibt. Diess findet selbst statt, wenn für die Quecksilbermenge die kleinere Zahl annchund überdiess stimmen hiemit alle Umstände zunengenommen.

Dividirt man nun diese Zahlen durch die zugehöri-Atomenzahlen, und setzt zunächst die dabei erhaltene ihl Quecksilberatome zur Einheit, so erhält man:

$$\frac{62,395}{1265,822} : \frac{19,666}{201,165} : \frac{14,733}{76,437} : \frac{3,008}{6,2398},$$

wie:

1:1,9833:3,9103:9,78,

hes Verhältniss so nahe ist:

1 Grundtheil Quecksilber 2 - Schwefel

4 - Kohlenstoff 10 - Wasserstoff

man wenigstens aus jenen Versuchen mit Sicherheit efsen kann, diefs sey die Zusammensetzung des Queckrmercaptids.

Die Berechnung hienach giebt für 100 Th. Queckrmercaptid:

 Quecksilber
 62,163

 Schwefel
 19,758

 Kohlenstoff
 15,0148

 Wasserstoff
 3,0612

100,0000.

Und wenn dieses richtig ist, haben wir für 1 Grundtheil Mercaptum:

2	Grundtheile	Schwefel	=402,330
4	-	Kohlenstoff	=305,748
10		Wasserstoff	= 62,398
		Zusammen	=770,476.
		8. 28.	

Um dieses noch näher zu prüfen, habe ich auch das Goldmercaptid analysirt. Ueber die Menge des Goldes habe ich mehr Versuche angestellt als vielleicht nöthig gewesen wäre. Die Veranlassung hiezu war besonders die, dass ich zum Theil dabei das unter verschiedenen Umständen erhaltene Mercaptid zu vergleichen suchte.

Da das Verfahren hiebei bloss darin bestand, dass ich das wohl getrocknete Mercaptid abwägte, es durch Erhitzung zerstörte (zuletzt bei vollem, eine Zeit lang fortgesetztem Glühen an freier Luft) und darauf wieder das Gold wägte, und zwar immer in demselben Gefässe gehörte es natürlicherweise zu jener Art von Bestimmungen, welche sich fast ganz mit der Genauigkeit der Wage ausführen lassen; und wiewohl die, welche ich dermalen im Gebrauch habe, gerade nicht zu den gegenwärtig ausgezeichnetsten gehört, so ist sie doch eine sehr gute.

Grm.	Goldmerc	aptid. Gra	n. Gold.	In 100 Th. Go	ldme	reapt. also
a)	0,110	gaben	0,084	76,363	l'b.	Gold
6)	1,242		0,948	76,3285	-	
c)	1,153		0,880	76,3260	-	-
d)	0,414		0,316	76,3280	-	-
e)	0,448		0,342	76,3392	-	-

Die Probe e war mit reinem Mercaptan bereitet, die übrigen mit gereinigtem; und diese waren während der Fällung in mehren Abtheilungen gesammelt, alle aber während noch ein großer Ueberschuß von Mercaptan zugegen war.

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

Schon eine flüchtige Berechnung lehrt, dass dieses eaultat bei weitem nicht mit einer dem angewandten blorid entsprechenden Zusammensetzung, d. h. mit einer Zusammensetzung von 2 Grundtheilen Gold auf 3 randtheile Mercaptum übereinstimmt. Berechnet man 3 Goldmercaptid als eine Verbindung von 2 Grundeilen Gold = 2486,026 und 1 Grundtheil Mercaptum 770,476, so erhält man für 100 Th. Goldmercaptid: 34 Gold.

Die Uebereinstimmung ist hier also so gut wie vollmmen.

Chemisch gebundenes Wasser habe ich im Goldmerptid nicht beobachten können; und es ist fast eben so mig bygroskopisch als das Quecksilbermercaptid.

Um auch in den übrigen Hinsichten die Zusammentrung des Mercaptums in dieser Verbindung zu prüfen, be ich wiederum die Menge eines jeden Elements deslben zu bestimmen gesucht; und da eine, übrigens undeutende Abweichung beim Schwefel und Kohlenstoff cht eine Unsicherheit in Bezug auf den Wasserstoff mit th führt, wenn nicht die Menge dieses letzteren so zu zen für sich feststeht, so stellte ich darüber zwei Verche an. Das Verfahren war hier wie beim Quecksilrmercaptid, nur liess ich, wie natürlich, die Vorderze von Zinnspänen fort, und bediente mich zur Zuokhaltung der schwefligen Säure, statt des braunen Bleityds, eines Zusatzes von etwas geglühtem kohlensaum Natron. Der Grund bievon war die bei mehren elegenheiten gemachte Beobachtung, dass das Bleioxyd perhaupt, und das lockere braune Bleioxyd insbesoure in einem solchen Grade wassergierig ist, dass man cht bloss eine längere Zeit als sonst zur Austrocknung r Lust mittelst der Lustpumpe anwenden, und dabei Poggendorff's Annal. Bd. XXXI.

für eine sehr gute Erbitzung der Stelle, wo das Gemenge mit Bleioxyd liegt, sorgen muß, sondern auch genöthigt ist, sehr große Vorsicht anzuwenden, damit jene Vorderlage wiederum nach der Verbrennung kein Wasser einsauge, was alles, wenn auch stets in gewissem Grade erforderlich, doch weniger schwierig ist beim Gebrauche von geglühtem kohlensauren Natron, wiewohl sich dabei der Uebelstand einstellt, daß man genöthigt ist, die gleich zeitige Bestimmung des Kohlenstoffs aufzugeben. Die Stelle, wo sich das Gemenge von Oxyd und kohlensaurem Natron befand, hielt ich übrigens fern vom eigentlichen Glüben.

A. 0,791 Grm. wohl getrockneten Goldmercaptids gaben so 0,136 Grm. Wasser, was für 100 Th. Mercaptid giebt: 1,908 Wasserstoff.

B. 0,571 Grm. getrockneten Mercaptids gaben 0,10 Grm. Wasser, was für 100 Th. Mercaptid giebt: 1,9444 Wasserstoff.

Die Mittelzahl bievon ist: 1,9262.

Nach der für das Mercaptum angenommenen Zusammensetzung giebt die Berechnung für 100 Th. Goldmercaptid: 1,916101 Wasserstoff.

Die Menge des Schwefels bestimmte ich hier gant auf dieselbe Weise wie beim Quecksilbermercaptid.

1,055 Grm. Mercaptid gaben 0:973 Grm. geglühten schwefelsauren Baryts, was für 100 Th. Mercaptid giebt 12,724 Schwefel. Die Berechnung giebt 12,3547.

Das hiebei angewandte Mercaptid war mit bloss gereinigtem Mercaptan bereitet, und hatte eine etwas gelbliche Farbe, vielleicht in Folge jenes, übrigens nicht bedeutenden, Ueberschusses von einer Spur von Schweselgold im Mercaptid.

Der Kohlentoff wurde ganz auf die beim Quecksilbermercaptid angeführte Weise bestimmt.

0,518 Grm. völlig farblosen Goldmercaptids, bereitet mit reinem Mercaptum, gaben 0,1769 Grm. Kohlen-

fure; und da hierin 0,048914 Grm. Kohlenstoff vorhanlen sind, so haben wir durch diesen Versuch für 100 lheile Goldmercaptid: 9,4429 Th. Kohlenstoff. Die Beechnung giebt: 9,38884.

§. 29.

Als Mittelzahl aus den Resultaten der Versuche mit em Quecksilbermercaptid und Goldmercaptid haben wir leo für 100 Th. Mercaptum:

Kohlenstoff	39,200
Wasserstoff	8,078
Schwefel	52,876
	100,154.

Die Formel für dasselbe ist demnach C⁴ H¹⁰ S², und tine Zahl (Atomgewicht), wie schon angeführt, dann 70,476, welches für 100 Th. Mercaptum giebt:

Kohlenstoff	39,6829
Wasserstoff	8,0986
Schwefel	52.2185

Für das Quechsilhermercaptid: Hg-LC4H10S2, desin Zahl folglich 2036,298 ist, hat man nach:

	Berechnung.	Versuch.
Quecksilber	=62,163	=62,395
Mercaptum	=37,837	=37,605.

Für das Goldmercaptid: Au²+C⁴H¹⁰S², dessen

	Berechnung.	Versuch.
Gold .	=76,34	=76,337
Mercaptum	=23,66	=23,663

§. 30.

Als Beweis für die im §. 24 angeführte Zusammentzung des *Platinmercaptids* kann ich nur einen Ver ich anführen, zu dem ein blos mit gereinigtem Mercapin bereitetes Mercaptid, und noch dazu in sehr gerin ger Menge angewandt wurde. Das Resultat war indels entscheideud, indem nümlich 0,139 Grm. des wohl getrockneten Mercaptids gaben: 0,086 Grm. Platin, was auf 100 Theile Mercaptid ist 61,87 Th. Platin.. Berechnet als eine Verbindung von:

> 1 Grandtheil Platin = 1233,26 1 - Mercaptum = 770,476

sind in 100 Th. Platinmercaptid enthalten: 61,548 Th. Platin.

Hier ist also, wie beim Goldmercaptid, das entstandene Mercaptid dem angewandten Chlorid nicht gleich gebildet.

§. 31.

Dass das Mercaptau, was die Grundbestandtheile betrifft, nur durch 2 Grundtheile Wasserstoff vom Mercaptum abweicht, folgt sogar schon daraus, dass es durch trocknes Schweselwasserstoffgas (H²S) aus dem Quecksilbermercaptid entsteht, wobei dieses zu HgS wird; und übereinstimmend biemit bilden sich, bei Einwirkung des Mercaptans auf Quecksilberoxyd oder Quecksilberchlorid, nur Wasser oder Chlorwasserstoffsäure.

Ehe ich jene entscheidende Thatsache für die Beschaffenheit des Mercaptans erhalten hatte, stellte ich einen eigentlichen Versuch in Betreff der Wirkung auf den Sauerstoff an, doch vornehmlich, um zu sehen, ob dabei, wenn man das bloß durch Destillation gereinigte Mercaptan anwendete, nicht andere Stoffe aufträten; denn es schien mir damals wahrscheinlich, daß der auf das Metalloxyd einwirkende Stoff nicht frei, sondern in eigentlich chemischer Verbindung mit einem anderen Stoff, im Aether enthalten wäre. In dieser Hinsicht leitete ich den Dampf von gereinigtem Mercaptan über zuvor sorgfültig getrocknetes Quecksilberoxyd, das in einem mit Vorlage und Gasleitungsröhre verbundenen Rohre enthalten war, bis der größte Theil des Oxyds in Mercaptid verwandelt war; allein ich erhielt dabei, außer Wasser, nur, und

in sehr geringer Menge, einen ätherartigen Körper von gleicher Beschaffenheit mit dem, welcher bei den Rectificationen zurückbleibt.

Ich habe außerdem, zum Ueberfluß, das Gas untersucht, welches sich bei der Wirkung zwischen Mercaptan und Kalium entwickelt. Es wurde über Bleizukkerlösung gesammelt und damit gehörig geschüttelt, bis es vom beigemengten Mercaptandampf befreit war. Nun wurde es mittelst eines elektrischen Funkens mit einem halben Maaße Sauerstoffgas verbrannt, und dabei verschwand die Luft vollständig.

Zufolge dieser und aller übrigen hieher gehörigen Verhaltungsweisen ist also das Mercaptan, was seine Elemente betrifft, = C⁴ H¹² S²; und falls das Metall in den Metallverbindungen, welche es giebt, wirklich ein selbstständiges Glied ist, so sind unzweifelhaft auch zwei Grundtheile Wasserstoff das eine Glied der Zusammensetzung des Mercaptans. Sein systematischer Name ist dann: Wasserstoffmercaptid oder Hydromercaptum, seine Formel H² + C⁴ H¹⁰ S², seine Zahl 782,9556 und seine Zusammensetzung in 100 Theilen:

Kohlenstoff 39,05049 Wasserstoff 9,56345 Schwofel 51,38606.

Betrachtungen über die Zusammensetzungsweisen der hicher gehörigen Verbindungen.

§. 32.

Ich habe hier über die Zusammensetzungsweise des Mercaptans die Hypothese gewählt, dass es H²+C⁴H¹°S² sey, und folglich über die seiner Verbindungen, welche ich Metallmercaptide nenne, dass sie seyen M+C³H¹°S², denn hienach können wir die merkwürdigeren Verbaltungsweisen des Mercaptans erklären, namentlich die gegen Kalium, gegen gewisse Oxyde und Chloride, so das Verhalten der Mercaptide gegen Schwefelwas

und, wenn man will, gegen Kali und Säuren, Alles in Uebereinstimmung mit dem ganz gleichen Verbalten der Schwefelblausäure oder Blausäure, so wie der Cyanide und Sulfocyanide.

Dessungeachtet aber, und obschon unter allen Umständen die Annahme des Mercaptums eben so zulässig ist wie die des Benzoyls, gewisser wasserfreier Säuren u. s. w. als besondere Glieder in Verbindungen, wiewohl sie noch nicht für sich dargestellt wurden, so macht doch natürlicherweise dieser Umstand überall, dass die Vorstellung mehr eigentlich hypothetisch bleibt, als bei den meisten anderen Verbindungen. Es ist solglich in solchen Fällen so zu sagen mehr Spielraum für andere Hypothesen da; ja es ist sogar größerer Grund zur Prüfung anderer vorhanden.

Und was nun in Betracht bievon das Mercaptan betrifft, so scheint hier, wie die Sachen noch stehen, Veranlassung oder wenigstens der Ort zu zu seyn, folgende Fragen aufzuwerfen.

Ist es, wie angenommen:

und folglich die Metallverbindung:

Oder ist es:

und folglich die Metallverbindung:

Oder ist es:

und folglich die Metallverbindung:

Nach der Formel b) wird nämlich das Mercaptan in seiner Zusammensetzungsweise analog dem Stoff, welchen ich vor einigen Jahren unter dem Namen: geschwefelwasserstoffte Schwefelblausäure (H²+C²N¹S²)+H²S

beschrieben habe ¹), dessen Metallverbindungen, z. B. dessen Kupferverbindung, sich deutlich als (H²+C²N²S²) + CuS erweist. Bei der Formel c) tritt das Mercaptan in eine Reihe mit dem Chlorwasserstoffäther und verwandten Verbindungen, jedoch mit dem Unterschied, daſs es zwei Grundtheile von der Säure enthält, während jene indifferenten Aetherarten nur 1 Grundtheil enthalten; und dabei bekommt das Mercaptan zugleich eine Art Analogie mit der Weinschweſelsäure.

Doch giebt es sicher von mehren Seiten her überwiegende Gründe für die erste Vorstellungsweise; namentlich scheint die Vorstellung, dass in den Mercaptiden das Metall geschweselt sey, nicht mit der Wirkung des Schweselwasserstoss auf dieselben übereinzustimmen; auch scheint die Feuerentwicklung, welche sich bei der Zerstörung des Platinmercaptids zeigt, anzudeuten, dass das Metall erst während derselben mit dem Schwesel in Verbindung tritt.

Unter allen Umständen verdient gewiß der in Betracht gezogen zu werden, dass die elementare, also thatsächliche Zusammensetzung des Mercaptans ganz der des Alkohols C⁴ H¹² O² entspricht, so dass solglich der Schwesel höchst wahrscheinlich hier, wie bei so viclen Metallverbindungen, die Stelle des Sauerstoss vertritt.

§. 33.

Ja wir können nun sogar eine solche Zusammenstellung wenigstens einen Schritt weiter verfolgen, da nämlich das, was das Metall vom Mercaptan aufnimmt, nämlich C³ H¹⁰ S², was für eine Vorstellung man sich auch darüber bilden mag, auf dieselbe Weise dem Holzgeist entspricht, welcher, wenigstens nach Liebig's Analyse, ist: C³ H¹⁰ O². — Endlich ist wahrscheinlich, dass eins der übrigen hieher gehörigen Producte zwei Grundtheile

¹⁾ Kgl. Danske Videnskabernes Selskabs naturvidensk. og mathem. Afh. 2den D. S. 105 (Suhweigg, Journ. (1824) Bd. 41 S. 202).

Wasserstoff und 1 Grundtheil Schwefel weniger enthält als das Mercaptan, und folglich die elementare Zusammensetzung: C⁴ H¹⁰ S besitzt, sich also dem Aether: C⁴ H¹⁰ O parallel stellt.

Allein bei solchen Analogien hinsichtlich der elementaren Zusammensetzung scheint auch mit Grund eine Uebereinstimmung in Betreff der Zusammensetzungsweise vermuthet werden zu können; so dass, wenn z. B. der Alkohol (was bis in neuerer Zeit allgemein angenommen wurde) ist: C²H²+H²O, auch das Mercaptan wahrscheinlich ist C⁴H²+2H²S, und umgekehrt, wenn das Mercaptan ist: H²+C⁴H¹⁰O², möglicherweise auch der Alkohol ist: H²+C⁴H¹⁰O², — Schon die gegenwärtigen Thatsachen scheinen eine solche Vermuthung nicht in dem Grade zurückzuweisen, dass man nicht veranlast seyn sollte, sie durch neue Versuche zu prüfen ¹).

Bemerkungen über die Art, wie weinschwefelsaure Salze und Sulfurete auf einander einwirken.

§. 34.

Wiewohl dieser Theil der Untersuchung, nach meinem Plane, eigentlich nicht zum Gegenstande der vorliegenden Abhandlung gehört, vor Allem weil ich sie noch nicht mit der Gründlichkeit vortragen kann, welche fortgesetzte Versuche mir hoffentlich erlauben werden, so glaube ich doch schon hier Einiges Dahingehörige zur näheren Beachtung aufstellen zu müssen.

Bei Anwendung von Einfach-Schwefelbarium und weinschwefelsaurem Baryt habe ich mich überzeugt, wie schon im §. 2 angedeutet worden, dass diese einander Grundtheil für Grundtheil zersetzen; und ich habe über-

¹⁾ Ich habe bereits einige hieher gehörige Versuche angestellt, s. B. absoluten Alkohol theils mit Kalium, theils mit Goldosyd behandelt, und die dabei entstehenden Körper etwas näher untersucht als hisher geschehen ist, wenigstens nach den mir hekannten Untersuchungen (z. B. den von Gay-Lussac und Thenard).

dies bei den in verschiedenen Richtungen unternommenen Versuchen auszumachen gesucht, ob dabei etwas anderes als schweselsaurer Baryt und dieses ätherische Product entstehe.

Das Erste bewerkstelligte ich durch Bestimmung der Menge des schwefelsauren Baryts, welche abgewägte Quantitäten von der gebrauchten Sulfuretlösung und dem gewählten Salze gaben, und untersuchte dabei, wie viel von einer verdünuten, ihrer Stärke nach bekannten Lösung von schweselsaurem Kupferoxyd errforderlich war, um beim Eintröpfeln in eine gegebene Menge von Sulfuretlösung, die sich in einem zugepfropften Glase befand 1), keinen farbigen Niederschlag mehr zu geben. Nun brachte ich die Lösung des Sulfurets und die des Salzes in solchem Verbältnis zusammen, dass von ersterem ein bekannter Ueberschufs über 1 Grundtheil gegen I Grundth, von letzterem vorhanden war. Ich unternahm darauf die Destillation mit aller Vorsicht, um so weit als möglich den Zutritt der Luft abzuhalten, und, nachdem ich einige Mal kochendes Wasser binzugesetzt hatte, zog ich die Flüssigkeit fast bis zur Trockne über, um so einer vollständigen Zersetzung des Salzes sicher seyn zu können. Nun wurde der Rückstand, durch Ausspülen mit kaltem Wasser, auf ein Filtrum gebracht, und so lange gewaschen, bis das Durchlaufende kein Sulfuret mehr Von dieser Flüssigkeit, welche folglich alles unzersetzte Sulfuret enthalten musste, und deren Menge ich nun mass, untersuchte ich nun wieder einen bestimmten Antheil auf die angeführte Weise durch die Auflösung des schwefelsauren Kupferoxyds.

Ich hatte 30 Grm. lusttrocknen reinen weinschwefelsauren Baryt und eine gesättigte Sulfuretlösung angewendet, welche 13,95 Grm. wasserfreies Einfach-Schwefelba-

¹⁾ Ich erhielt dadurch, bei wiederholten Proben, Resultate, die snit dem, welches durch Wägung des von der Lösung gelieserten Sulfats erhalten war, sehr nahe übereinstimmten.

rium enthielt, was 1,984 Grm. mehr war als 1 Grundtheil von diesem gegen 1 Grundtheil vom Salz. Zufolge mehrer wohl übereinstimmenden Ermittlungen des übriggebliebenen Sulfurets durch die Kupferlösung, betrug dieses 1,612 Grm., so daß also verschwunden waren 1,031,2 web oder sehr nahe 1 Grundtheil Sulfuret gegen 1 Grundth. vom weinschwefelsauren Salz, welcher Ueberschuß offenbar davon herrührt, daß der vollständige Ausschluß der Luft während des ganzen Versuchs unerreichbar ist.

Dass ein höheres Sulsuret als das angewandte nicht entstanden war, wenigstens nicht in bedeutender Menge, zeigte theils die Farbe der Niederschläge, welche die sittrirte Flüssigkeit mit verschiedenen Metallsalzen gab, theils der Umstand, dass jene Flüssigkeit, selbst im verdünnten Zustand, durch Salzsäure nicht bedeutend milchig wurde. Und dass das weinschweselsaure Salz vollständig zerstört worden war, solgte daraus, dass der geradezu eingetrocknete Rückstand nichts Kohliges beim Glüben hinterliefs.

Eine Portion der filtrirten Flüssigkeit, welche ich zuvor durch frisch gefälltes, mit etwas Kupferoxydhydrat gemengtes, kohlensaures Kupferoxyd vom Sulfuret befreit hatte, verhielt sich bei verschiedenen damit angestellten Proben bloß als eine sehr verdünnte Lösung von unterschwesligsaurem Baryt (nicht Kupferoxyd) mit einem geringen Ueberschus von Baryt.

Die bis zum oben angeführten Punkt auf dem Filtrum ausgelaugte Masse wurde darauf mit siedendheißem Wasser ausgezogen, so lange dieß noch die geringste Trübung mit Schweselsäure annahm. Das dabei Ausgelöste, welches nur sehr wenig war, verhielt sich wie unterschwesligsaurer Baryt. Der Rückstand gab nun im seuchten Zustaud mit concentrirter Schweselsäure, wie mit concentrirter Salzsäure, nur einen unbedeutenden Geruch nach schwesliger Säure. Das dabei mit Salzsäure Ausgezogene, welches nur sehr wenig war, gab mit Schwesel-

säure eine Trübung, aber nicht mit Ammoniak; und die darauf zurückgebliebene und getrocknete Masse gab beim Glühen in einer Glasröhre nur eine Spur von Wasser.

— Ward jener Rückstand zuvor an freier Luft geglübt, so gab er nichts an die Salzsäure ab.

Da nun jene unbedeutende Spur von unterschwesligsaurem Baryt unzweiselhast der Einwirkung der Lust zugeschrieben werden muss, und da die Wechselwirkung
zwischen dem Salz und dem Sulfuret von keiner Gasentwicklung begleitet wird (§. 2), so ist klar, dass, wosern etwas anderes als schweselsaurer Baryt und das ätherartige Product entsteht, diess in dem Wasser vorhanden
seyn muss.

§. 35.

Schon der Umstand, dass stets etwas Mercaptan bei dieser Einwirkung gebildet wird, deutet daraus; allein ich habe noch einen anderen Grund diess zu vermuthen.

Ehe ich noch eine deutliche Kenntniss vom Mercaptan und von dem Versahren, es vollkommen vom Thialäther zu besreien, erlangt hatte, analysirte ich eine Portion Aether, der mit Einsach-Schweselbarium und weinschweselsaurem Baryt erhalten worden war. Er ward zuerst mit Wasser geschüttelt, dem etwas geschlämmte Bleiglätte zugesetzt war, darauf durch Chlorcalcium vom Wasser besreit, und nun destillirt, bis nur wenig zurückgeblieben war. Das specifische Gewicht des Destillats betrug 0,8449 bei 18° C.

Ich suchte bei der Analyse dieses Destillats die Menge des Kohlenstoffs und Schwefels durch Anwendung von 0,287 Grm. Aether, und die des Wasserstoffs für sich durch Anwendung von 0,697 Grm. Aether zu bestimmen.

Das Resultat war von 100 Th. Aether:

Kohlenstoff =22,2600 Schwefel =27,984 Wasserstoff =10,8243 welches zusammen nur 61,0683 beträgt, also für Sauerstoff übrig lässt: 39,9317. Diess giebt

auf 4 Grundtheile Koblenstoff:

- Schwefel

Wasserstoff 23.83

5.3472 - Sauerstoff.

Diefs Verhältniss scheint auf eine Verbindung von C4 S2 H24 O6 hinzuweisen, und enthält folglich die Ele-

> 1 Grundtheil Mercaptan Wasser.

Obgleich nun die unbestimmte Beschaffenheit des Stoffs (denn unzweifelhaft enthielt der Aether noch eine Spur von Mercaptan, und überdiess ist das, was ich vorläufig Thialather genannt habe, eine Verbindung von zwei ungleich verdampsbaren Stossen), und der Umstand, dass jenes Resultat sich nur auf Einen Versuch gründet, einige Ungewissheit binterlässt, so kann ich es doch nicht in Zweifel ziehen, dass wenigstens das Verbältnis zwisehen Kohlenstoff und Schwefel in jenem ätherischen Product bei weitem nicht das ist, was man erwarten müßte. wenn der Aether und das Sulfat die einzigen Producte wären; denn man sieht leicht, dass dann 1 Grundtheil Schwefel auf 4 Grundtheile Kohlenstoff (nämlich Einfach-Schwefelbarium = Ba+S und weinschwefelsaurer Baryt = BaS+(S+C4H8+ Wasser) vorhanden sevn müßten.

§. 36.

Ich habe deshalb mit der wäserigen Flüssigkeit, welche mit dem Aether übergeht, einige Versuche angestellt: doch nur mit Rücksicht auf die mögliche Gegenwart von Alkohol in derselben. Nachdem sie mittelst Bleiglätte vollständig vom Schwefelwasserstoff befreit worden war (wodurch sie zugleich den Mercaptangeruch größtentheils verloren hatte), wurde sie der Destillation unterworfen, und dabei aufgefangen, erst ungefähr 10, dann etwa 15 und zuletzt ungefähr 4 des Restes (die beiden ersten Portionen bei sehr schwacher Wärme, die dritte bei stärkerer Wärme übergezogen) allein weder im Geruch, im Geschwack, in der Brennbarkeit noch im spec. Gewicht gab irgend eine dieser Portionen einen Unterschied, welcher zu einer näheren Untersuchung eingeladen hätte.

Später, als ich das Mercaptan in diesem ätherischen Product gefunden batte, fand ich auch, wie leicht begreiflich, das jenes wässrige Destillat im roben Zustand dieses enthält, und da die Menge des Schwefelwasserstoffs hier nur gering ist, verschwindet deshalb der Geruch selbst bei Anwendung von nur wenig Bleiglätte.

Die wäßrige Flüssigkeit, welche bei Anwendung von zeschweselwasserstofften Schweselbarium übergeht, ist stets reich an Schwefelwasserstoff und Mercaptan. Diese Flüssigkeit, durch Bleiglätte vom Schwefelwasserstoff befreit, gieht einen reichlichen citrongelben Niederschlag mit Bleizucker, und schneeweisse Niederschläge in großer Menge mit Quecksilberchlorid, Goldchlorid und salpetersaurem Silberoxyd; so dass ich mir gar Hossnung machte, einizes Marcaptan aus dieser Flüssigkeit zu gewinnen. Allein der Silberniederschlag ist stets sehr reich an Salpetersäure, und der Quecksilberniederschlag an Chlor; auch der Goldniederschlag wird bald chlorhaltig. Bei einigen Versuchen mit diesen Niederschlägen schien es als ob sie reicher an Kohlenstoff wären als die Mercaptide; allein theils bin ich noch ungewiss, ob diess sich wirklich so verhält, theils scheint die Menge, in welcher man jene Nieder-. schläge erhalt, wenn man das wäßrige Destillat vom Aether aus Einfach - Schwefelbarium anwendet, zu gering zu seyn, als dass sie, selbst wenn die Menge des Kohlenstoffs darin wirklich größer wäre, zur Erklärung jenes Missverhältnisses zwischen diesem Stoff und dem Schwefel dienen könnte; - diess Missverbältnis ist mir also noch unerklärlich.

§. 37.

Was nun endlich die Bildung des Mercaptans betrifft, so sieht man leicht, daß das Verhältniß zwischen den Elementen darin ein solches ist, als es seyn müßte, wenn sich bei der Einwirkung zwischen BaS+H²S und BaS+(S+4C8H+Wasser) nichts anderes als Mercaptan und schwefelsaurer Baryt bildete. Denn bei der Verwandlung von BaS+H²S zu BaS entsteht H²S², und dieses zu C²H³ hinzugefügt, giebt C²H¹²S², was gerade die Elemente von 1 Grundtheil Mercaptan sind.

Dass aber doch die Wirkung nicht ganz so ist, scheint theils daraus hervorzugeben, dass eine nicht unbedeutende Entwicklung von Schweselwasserstoss dabei stattsindet, theils und hauptsächlich daraus, dass wenigstens ein Achtel des bei Anwendung von Hydrosulfuret entstehenden ätherischen Products kein Mercaptan ist. — Auch enthält, wie in §, 5 bemerkt, das Product, welches man bei Anwendung von BaS² bekommt, verschiedene Stoffe.

Es ist demnach merkwürdig, dass die Wirkung hier überall scheint weniger einfach zu seyn als man es nach der gewöhnlichen Vorstellung von einem weinschwefelsanren Salze, als einem Doppelsalze vom schwefelsauren Alkohol und einem schwefelsauren Oxyde, vermuthen sollte. Möglich indess, dass die Wirkung ursprünglich nur in der Ausscheidung des einen als anwesend angenommenen Sulfats, Bildung eines neuen durch die mit dem Alkohol verbundene Säure u. s. w. besteht, dass aber darauf eine neue Umlagerung zwischen Kohlenstoff, Wasserstoff und Schwefel, vielleicht auch Sauerstoff, eintritt, bestimmt durch eine, unter den hier obwaltenden Umständen überwiegenden Neigung dieser Stoffe, stets zu einer gewissen Verbindung zusammenzutreten; - und möglicherweise ist es gerade eine Folge solcher vorwaltenden Neigung. welche bewirkt, dass das Gold das Marcaptan nicht unverändert von sich giebt. - Wahrscheinlich wird eine nähere vergleichende Untersuchung des Destillats aus dem

Goldmercaptid und des indifferenten Theils (oder vielleicht der indifferenten Theile) von dem mit Hydrosulfuret oder Sulfuret entstehenden Aether hierüber Aufichluss geben. -

Allein indem ich solchergestalt erkenne (und so stark wie nur Einer) wie viel noch bei der hier begonnenen Unfersuchung übrigbleibt, so glaube ich doch, dass das, was las Mercaptan betrifft, die wichtigeren Punkte aufgeklärt hat. Und da es nun höchst wahrscheinlich ist, dass verschiedene andere Verbindungen als Sulfurete (namentlich gewisse Fluoride, gewisse eigentliche Salze, gewisse Oxyde) n ähnliche Wechselwirkung mit weinschwefelsauren Salten treten können, und auf der andern Seite, dass verchiedene andere, den weinschwefelsauren Salzen verwandte Verbindungen (namentlich naphthalinschwefelsaure und indigschwefelsaure Salze) sich auf ähnliche Weise verhalten, so kann vielleicht das hier Angefangene den Grund zu einer Reihe nicht unwichtiger Untersuchungen relegt baben 1).

LXVII. Krystallisation des Kuliums.

Als Prof. Pleischl vor Kurzem Kalium rectificirte, fand derselbe beim Abschrauben des Deckels, auf der kohlizen Masse im Rectificationstiegel, ein etwa 0,5 Zoll lanzes Stück Kalium, welches auf einer Seite convex und ruf der andern Seite concav war, entsprechend der Geitalt des Flintenlaufs, aus welchem es wahrscheinlich beim Abschrauben in den Tiegel zurückgefallen seyn mochte. Die concave Seite dieses Stücks, auf einem Uhrglase uner einer sehr dünnen Bergölschicht mit einer guten Lupe betrachtet, zeigte kleine erbabene Krystalle, an denen ich lauter rechte Winkel unterscheiden ließen. Einige

¹⁾ Berichtigung. Auf S. 384 muss die letzte Zeile heissen: (Queck-) silberoxyd hinsusetate, nahm diels nicht eine schwarze, sondern

konnten deutlich als Würfel erkannt werden. Die meiste Achnlichkeit zeigte diese Krystallisation mit dem künstlich krystallisirten Wismuth und seinen herrlichen Zeichnungen à la Grecque. Dass die Krystalle wirklich aus Kalium bestanden, davon überzeugte sich Hr. Pl. durch Abschneidung einiger und Legung derselben auf Wasser, wobei sie sogleich mit violetter Flamme verbrannten. (Baumgartner's Zeitschrift, Bd. III S. 1 — wo auch eine Abbildung des mit den kleinen Krystallen besetzten Kaliumstücks gegeben ist).

Was die Wismuthkrystallisation betrifft, so wollen wir bei dieser Gelegenheit erwähnen, dass man sie nach Quesneville sehr schön bekommt, wenn man Wismoth (wenigstens in der Menge von 3 bis 4 Pfund) in einem Tiegel schmelzt, von Zeit zu Zeit einige Stückchen Salpeter zusetzt, gut umrührt, starke Hitze giebt (um die Zersetzung des Salpeters zu befördern), die Operation einige Stunden fortsetzt, und endlich das Metall, sobald es beim Umrühren eine prächtig grüne oder Goldfarbe zeigt, in einen zuvor erwärmten Röstscherben gielst, dersen Boden man durch eine beisse Platte erwärmt, damit der untere Theil der Masse picht eher fest werde als die Obersläche, weil sonst das Metall stellenweis erkalten und dadurch die Krystallisation nicht schön ausfallen würde. Sobald sich durch das Erkalten, was jedoch auch picht zu langsam geschehen muss, oben eine Decke gebildet hat, durchbohrt man sie mittelst einer darüber gehaltenen glühenden Kohle und lässt das Flüssige ablaufen. Zerbricht man nach einer halben Stunde die Kruste, so undet man die schönste Krystallisation, zollgroße, stark glänzende, stahlblaue, purpurrothe oder smaragdgrüne Würsel und quadratische Säulen, die zuweilen hohl und meist treppenförmig auf einander gelagert sind (Journ. d. Pharm. Bd. XVI S. 552. — Geig. Mag. Bd. XXXIV S. 132).

1834. ANNALEN No. 28. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

LXVIII. Von der Leitungsfühigkeit der feuchten Luft; von P. S. Munck af Rosenschöld!).

Adjunct der Physik zu Lund.

Eine wichtige Frage in der Elektricitätslehre ist gewißdiese: Welchen Einfluß hat die Lust, als umgebendes Medium aller Körper, auf die freie Elektricität. Diesen Einfluß, er sey groß oder gering, ist allerdings von Wichtigkeit zu kennen, wenn man ein elektrisches Phänomen beobachten oder erklären will.

Es wird allgemein angenommen, dass die trockne Lust ein Nichtleiter sey, die seuchte dagegen ein so guter Leiter, dass sie elektrisiten Körpern schnell ihre sreie Elektricität entziehe; daher gelingen die elektrischen Vernuche gut, wenn das Hygrometer auf Trockniss zeigt, dagegen schlecht oder gar nicht, wenn es dem Feuchtigkeitspunkt nahe kommt. Weil also die Ersahrung dasur un sprechen scheint, hat man die Sache sur ganz ausgemacht angesehen, und sast Niemand hat sich mit weiteren Untersuchungen beschästigt.

Als ich mich mit elektrischen Versuchen zu beschäftigen anfing, wurde mir bald diese so schnelle Fortleitung des elektrischen Fluidums in feuchter Luft zweifelhaft. Ich hatte nämlich beobachtet, dass eine Elektrisirmaschine, welche man im Winter aus einem geheitzten und trocknen Zimmer in die seuchte Luft bringt, nicht vogleich, sondern erst allmälig an Krast verliert. Ich

¹⁾ Außer der vorliegenden Abhandlung hat mir der geehrte He.
Verfasser noch drei verwandten Inhalts übersandt, an deren augenblicklichen Aufnahme mich nur die Fülle anderweitiger Gegenstände verhindert, die ich aber in nächster Zukunft den Lesern mitzutheilen bemüht seyn werde.

P.

war daher geneigt zu glauben, dass das Wassergas, gleich anderen Gasarten, ein Nichtleiter sey, und dann erst leitend werde, wenn es condensirt wird, und als liquides Wasser die isolirenden Theile des Apparats mit einem Wasserbäutchen überzieht. Von Zeit zu Zeit habe ich Versuche hierüber angestellt; die Untersuchung aber ist schwierig, und erst nach vieler Mühe und bedeutendem Zeitauswand gelang es mir hierüber zu einiger Gewisheit zu kommen. Ich will die Versuche hier in derselben Ordnung, wie ich sie vorgenommen habe, beschreiben, weil sie zugleich ein Beispiel abgeben, welche Aufmerksamkeit man auf Untersuchungen dieser Art verwenden muß, um nicht irre geleitet zu werden.

Um den Feuchtigkeitsgrad der Lust zu bestimmen, habe ich mich eines Federkielbygrometers bedient, welches auf eine ähnliche Art, wie Kummer in Gilbert's Annalen der Physik, Bd. LIX S. 306, beschreibt, von mir verfertigt ist. Dieses Hygrometer hat den Vorzug. dass es sehr empfindlich ist, und dass der Punkt der größten Nässe sehr fix ist und sich mit der Zeit nur wenig verändert; die Zwischengrade aber sind, wenigstens bei meinem Exemplare, bei weitem nicht so sicher, und können leicht um einen ganzen Grad fehlweisen, Correction für Wärme habe ich durch Eintauchen in Wasser von verschiedenem Wärmegrad bestimmt, wobei ich die Temperatur von 15° C. zum Grunde gelegt habe. Sie beträgt 0°,15 für jeden Temperaturgrad, d. h. eine Aenderung der Wärme von 20° C. entspricht drei Hygrometergraden. Man kann also, wo ich bei Angaben der Feuchtigkeit die Temperatur beigefügt habe, die Correction leicht bestimmen. Mit diesem Instrumente habe ich die Feuchtigkeit der Luft üher ein Jahr beobachtet. Oft erreicht sie im Winter, besonders bei neblichter Witterung, ihr Maximum; in den Sommermonaten dagegen steht das Quecksilber gewöhnlich zwischen 60° und 70°, und nie habe ich größere Trocknifs als von 50" beobachtet. — Noch muß ich bemerken, daß ich mich immer bei meinen Untersuchungen, wenn nicht gerade das Gegentheil gesagt wird, des altparisischen Maaßes bedient habe.

Die ersten Versuche waren der nichtleitenden Eigenschaft der feuchten Luft nicht sehr günstig. Hierzu bediente ich mich einer kleinen Leidner Flasche von 24 Quadratzoll belegter Oberstäche. Außer dem gewöhnlichen, mit einer Kugel versehenen verticalen Draht, besestigte ich noch an den Pfropfen einen zweiten horizontalen, um daran ein Elektrometer zu hängen. Dieses bestand aus zwei Kugeln von Hollundermark, 3" im Durchmesser, welche an einem 9" langen, sehr dünnen ungezwirnten und mit einer Auslösung von Chlorcalcium getränkten Flachsfaden ausgehängt waren.

Versuch 1. Die Flasche wurde durch Wärme trokken gemacht und mit dem Elektrometer versehen, nachher schwach elektrisirt und auf den etwas warmen Ofen gestellt. Die Divergenz (der Abstand der Kugeln von einander) war anfangs 2", und verminderte sich langsam; nach 5 Minuten war sie 17". Der Feuchtigkeitsgrad des mäßig geheitzten Zimmers betrug 59°.

Versuch 2. Die Flasche wurde auf's Neue gewärmt und bis auf 2" Divergenz geladen, und dann in ein kaltes Zimmer, wo das Hygrometer bis auf 73° ½ herabsank, gestellt. Die Divergenz verminderte sich fast in demselben Augenblicke, als das Elektrometer in die feuchte Luft kam, bis zu einem gewissen Grade, unter welchem sie nur langsam sank. Nach 5 Min. betrug sie 10" und nach 15 Min. noch 9". Als die Flasche nach dieser Zeit wieder auf den Ofen gebracht wurde, verschwand die Elektricität in wenigen Minuten. — Beide Versuche wurden mit wenig abweichendem Erfolge wiederholt.

Versuch 3. Die Flasche wurde wieder gewärmt und nur auf 9" ½ Divergenz geladen. Als ich sie nun in die Kälte

brachte, nahm die Spannung in den ersten Secunden wenig oder gar nicht ab, und nach 5 Minuten betrug sie noch 6".

Aus diesen Versuchen scheint hervorzugehen, dass die senchtere Lust, wenigstens bei höherer Spannung, mehr leitet als die trocknere. Jedoch glaubte ich damals, dass die größere Leitungsfähigkeit des Fadens in seuchter Lust, durch die Anziehung des Chlorcalciums zum Wasser noch erhöhet, eine größere Zerstreuung der freien Elektricität bewirkt hätte.

Weil ich bemerkte, dass der Flachsfaden die Intensität sehr schwächte, stellte ich mehrere Versuche ohne Elektrometer an. Die Flasche wurde nach Erhitzen des unbelegten Theils mit 16 Umdrebungen einer schwach wirkenden Elektrisirmaschine geladen und die Menge der zurückbleibenden Elektricität nach dem Gefühle der Entladung durch die Arme geschätzt. Nach der Ladung wurde die Flasche abwechselnd auf den etwas warmen Ofen und in die freie und sehr seuchte Lust gebracht, und nach einer gewissen Zeit (gewöhnlich 5 Min.) entladen. Die Feuchtigkeit der Luft im Zimmer betrug 620 4, im Freien dagegen wenigstens 96°, während die Temperatur an jenem Ort 13° und an jenem ungefähr 0° war. - Obgleich diese Versuche aus Ursachen, die ich damals nicht entdecken konnte, ziemlich von einander obwichen, ergab sich doch, dass die so seuchte Luft im Freien überhaupt der Flasche nicht mehr Elektricität raubte als die weit trocknere auf dem Ofen. Einmal war sugar der Schlag, welchen die Flasche, nachdem sie 5 Minuten in der seuchten Lust gestanden, gab, demjenigen fast völlig gleich, welchen man unmittelbar nach der Ladung fühlte, und verursachte einen ziemlichen Stofs in dem Ellenbogen; wenn aber die Flasche nicht im Voraus erwärmt wurde, war der Schlag, wegen Condensirung der Feuchtigkeit am unbelegten Theile, nach derselben Zeit unmerklich.

Da ich bemerkt hatte, dass das Quadrantenelektrometer bei weitem nicht so viel Elektricität zerstrent als das obige Flachssadenelektrometer, besestigte ich jenen tunnittelbar an den Draht der Flasche, und stellte solgende Versuche an, welche sehr übereinstimmten.

Versuch 4. Die Flasche wurde nach Erhitzung genau auf 30° des Quadrantenelektrometers geladen und sogleich unter freien Himmel gesetzt; weil es aber ein wenig wehte, war es nicht möglich den Stand des Zeigers bier mit Genauigkeit zu beobachten. Ich brachte daher die Flasche nach 3 Min. Zeit so geschwind als möglich wieder in's Zimmer, und beobachtete hier, dass der Zeiger auf 22° gesunken war. Nachher machte ich denselben Versuch im Zimmer, nachdem ich die Flasche nach Wiedererwärmung und Elektrisirung auf den trocknen, aber wenig warmen Kachelosen gestellt hatte. Das Elektrometer sank bier binnen 3 Min. von 30° bis auf 24°.

Diesen Versuch wiederholte ich zwei Mal, und das Elektrometer fiel jedesmal im Freien auf 22° und bei dem Gegenversuche im Zimmer auf 23°. Der Unterschied der Menge von Elektricität, welche in feuchter und trockner Luft fortgeleitet wird, ist also unter diesen Umständen sehr gering, und kann wohl nur durch Condensirung von ein wenig Wasser beim Wiederbringen der Flasche in die wärmere Luft herrühren.

Sämmtliche Versuche, die ich bisher angeführt babe, sind an einem Tage (18. Jan. 1833), da sich der Hygrometerstand im Zimmer und im Freien nur wenig veränderte, angestellt. Sie beweisen offenbar, daß wenn nuch die feuchte Luft unter gewissen Umständen das elektrische Fluidum leichter als die trockne Luft fortleitet, sie doch gewiß nicht so viel Elektricität als man geglaubt hat zerstreut.

Bisher hatte ich nur Versuche angestellt mit einer Ladungsflasche, welche sester ihre Elektricität zurückhält, und wobei nur ein geringer Theil der elektrisisten Obersläche mit der äußeren Lust in Berührung steht. Ich nahm mir daher vor, auch einsach elektrisirte Körper der Einwirkung der seuchten Lust auszusetzen. Hierzu benutzte ich zuerst das vorher erwähnte Flachssadenelektrometer, an einem zwei Fuß langen Faden von roher Seide isolirt. Diesen Stoff wählte ich darum als Isolator, weil er, nach Cavallo, sogar bei seuchter und regnigter Witterung, sehr geschickt dazu ist. Die Versuche wurden am 22., 23. und 24. Januar angestellt.

Versuch 5. Das Elektrometer wurde mitten im geheitzten Zimmer aufgehängt und durch die voraus geladene Flasche elektrisirt. Die Divergenz war anfangs 1" bis 1" 1, verminderte sich aber schnell in wenigen Augenblicken bis auf einen gewissen Grad, welcher lange fast derselbe blieb. Nach 11 Minuten berührten die Kugeln einander. — Derselbe Versuch wurde zu verschiedenen Zeiten wiederholt, aber nie mit ganz demselben Erfolge. Die Dauer der Divergenzen war bei verschiedenen Versuchen 13, 8, 6, 7 und 9 Min. Eine stärkere Elektrisirung verlängerte nicht die Zeit, während welcher die Divergenz noch merkbar war, so wie auch eine beträchtliche Abkürzung der isolirenden Faden dieselbe nicht verminderte. Das Hygrometer zeigte während der Versuche ungefähr 60° und das Thermometer 13°.

Versuch 6. Das Elektrometer wurde auf dieselbe Weise in einem kalten Nebenzimmer, wo die Temperatur +4° und die Feuchtigkeit 77° ½ war, aufgehängt und nachher elektrisirt. Die Elektricität verschwand hier weit früher, und die Kugeln berührten einander schon nach 1½ Min. — Bei Wiederholungen dieses Versuches war die Divergenz nach 1, 2, 1½ und 2 Min. verschwunden. Abkürzung des seidenen Fadens bis auf 6″ bewirkte keine schnellere Zerstreuung der Elektricität.

Versuch 7. Das Elektrometer wurde im Freien, wo die Temperatur — 1° ½ und die Feuchtigkeit 94° ½ war, aufgehängt. Ich überzeugte mich, dass die Divergenz höch-

steus 3 Secunden dauerte; oft war sie gleich nach der Elektrisirung verschwunden. Auch hier war die Abkürzung des Fadens von keinem Einflufs; ein Beweis, das sehlerhafte Isolirung die schnelle Zerstreuung der Elektricität nicht allein bewirkte. Außerdem hatte ich gefunden, dass das Elektrometer, welches mit seinem Faden dieser feuchten Luft lange ausgesetzt war, doch gleich gut wie vorher seine Elektricität zurückhielt, wenn es schnell in's trockne Zimmer gebracht und daselbst elektrisirt wurde.

Versuch 8. Das Elektrometer wurde über der Thür des Ofens so aufgehängt, dass es dem trocknen und warmen Luststrome, der davon aufstieg, ausgesetzt war. Es divergirte 20 Min., und noch etwas länger als ich den Versuch wiederholte.

Diese Versuche schienen zwar beim ersten Aublick unzweideutig zu beweisen, dass die seuchte Lust weit besser leite als die trockne: doch wurde bei weiterem Nachdenken auch folgende Erklärung wahrscheinlich: Der feine Faden, an dem die Kugeln aufgehängt sind, bat mehre außerst feine Spitzen, welche nicht anders als noch einfachere und feinere Fäden, woraus der dickere zusammengesetzt ist, zu betrachten sind. Diese losgerisseneu Fäden sind unstreitig daran Schuld, dass das Elektrometer auch in trockner Luft keine bedeutende Spannung annehmen kann. In feuchter Luft mufs diese Eigenschaft der Spitzen, Elektricität zu zerstreuen, noch merkbarer werden, bloss dadurch, dass der Faden selbst, und besonders die losgerissenen Spitzen, gleich nach der Hinausbringing in die feuchte Luft, eine größere Menge Wasser anziehen. Dadurch wird die Leitungsfähigkeit, und folglich auch die Fähigkeit der Spitzen, Elektricität zu zerstreuen, vermehrt; und wenn sie wieder in trockne Lust gebracht werden, lassen sie schnell einen Theil ihres Wassers fahren und leiten weniger. Dass diese Reaction zwischen den mit Chlorcalcinm überzogenen Spitzen und dem Wassergas der Luft sehr geschwind, und fast augenblicklich erfolgen müsse, ist leicht zu begreifen, wenn man die große Auzichung des Chlorcalciums zum Wasser und die außerordentliche Feinheit der Spitzen bedenkt. Die Ausmalien, die man oft bei Versuchen, welche auf dieselbe Weise und an einem Orte, unter denselben Umständen angestellt sind, gewahr wird, scheinen auch durch die Veränderung in der Anzahl und Lage, welcher die Spitzen immer ausgesetzt sind, erklärbar zu seyn.

So genugthuend mir auch diese Erklärung vorkam, wurde sie doch durch Versuche, die ich nachher anstellte, weniger wahrscheinlich.

Versuch 9. Während das Elektrometer im trocknen Zimmer bing, wurde der Flachssaden auf die Weise
nass gemacht, dass er zwischen nassen Fingern gestrichen
und gleich darauf elektrisirt ward; die Divergeuz aber
verschwand nicht früher als gewöhnlich.

Ich verfertigte mir nachher ein Elektrometer, von dem vorigen nur dadurch verschieden, daß der sehr dünne Flachsfaden nicht mit Chlorcalciumlösung getränkt war. Es hatte noch mehr als das vorige sehr feine hervorstehende Spitzen. Mit diesem Elektrometer wiederholte ich einige der vorigen Versuche, fand aber, daß es noch früher als das ältere Elektrometer seine Elektricität verlor. Im geheitzten Zimmer verschwand die Divergenz bei drei Versuchen nach 4 bis 5 Min., und im Freien nach wenigen Secunden. Wurde das Elektrometer mit dem isolirenden Faden vor der Aussetzung der feuchten Luft gut getrocknet, divergirte es etwas länger, 7 bis 8 Secunden oder mehr.

Aus diesen Versuchen geht es denn hervor, dass nicht das Chlorcalcium die schnellere Zerstreuung der freien Elektricität in seuchter Lust bewirkt. Kann also bloss die Anziehung der vegetabilischen Stoffe des Fadens zum Wasser diess bewirken, oder muss man annehmen, dass die unt Wassergas geschwängerte Lust wirklich mehr leite als die trockne? Ich besand mich in dieser Rücksicht

großer Ungewißheit, und war neugierig zu sehen, wie ich abgerundete Körper verhalten möchten. Ich vernehte es daher mit einem blechernen Conductor von cyndrischer Form, 12" lang und 2" å dick. Dieser wurde n einem 2' langen Faden von grüner gezwirnter Seide, relche fast eben so gut als die rohe isolirt, aufgehängt, and die Stärke der Elektricität bloß durch die Größe er Funken bestimmt.

Versuch 10. Ich elektrisirte den Conductor im geeitzten Zimmer, wo die Temperatur 13° und die Feuchgkeit 61° war, mit der kleinen Ladungsflasche, welche
nf 40° des Quadrantenelektrometers geladen wurde.
Fach einer Minute war der Funke zwar geschwächt, doch
femlich stark, und nach 5 Min. noch merkbar, aber sehr
rhwach.

Versuch 11. Derselbe Versuch wurde nun im kalen Zimmer, wo die Temperatur 3° ½ und die Feuchtigseit (corrigirt) 80° ½ war, angestellt. Der Funke war zhon nach einer Minute nicht stärker als beim vorigen Fersuche nach 5 Min., und nach dieser Zeit war fast alle Elektricität am Conductor verschwunden.

Beide Versuche (10 und 11) wurden mit fast demelben Erfolge wiederholt.

Versuch 12. Der Conductor wurde im Freien, wo las Thermometer — 2° ½, und das Hygrometer, wegen les eingetretenen Nebels, ungefähr 101°,5, also corripit 98°,8 zeigte, aufgehängt und elektrisirt. Er blieb taum 8 Secunden elektrisch.

Weil diese Versuche ganz gegen meine Erwartung ussielen, wurde mir nun der isolirende Seidensaden verhichtig, und ich entschlos mich, statt dessen Glasröhren in Isolatoren zu wählen. Ich benutzte daher bei den bigenden Versuchen den Conductor meiner Zeugmaschine, welcher dem vorigen ganz glich, und auf zwei 9" langen mit Bernsteinsirnis überzogenen Glasröhren ruhte.

Versuch 13. Die Glasröhren wurden von dem Con-

ductor entfernt, über eine halbe Stunde im Ofen erwärmt und dann wieder inwendig in die Blechröhre des Conductors eingepaßt. Dieser wurde nun abwechselnd im kalten und warmen Zimmer durch die auf 40° geladene Flasche elektrisirt, und der Funke nach einer Minute hervorgelockt. Dieser war im kalten Zimmer wenigstens eben so stark wie im warmen, und an jenem Orte bedeutend stärker als beim Versuche 11. Die Temperatur des warmen Zimmers war 12° ½ und dessen Feuchtigkeit 62° bis 63°. Die Feuchtigkeit des kalten Zimmers dagegen (corr.) 78°.

Versuch 14. Nachdem die Glasröhren wieder über eine halbe Stunde erwärmt waren, wurde der Conductor darauf gestellt, und in's Freie, wo die Temperatur - 1º 1 und die Feuchtigkeit corr. 94° 1 war, gebracht. Er wurde wie gewöhnlich mit der Flasche, auf 40° geladen, elektrisirt. Nach Verlauf einer Minute war der Funke nicht merkbar schwächer als bei dem vorigen Versuche in trockner Luft. Nun wurde der Conductor in das warme Zimmer zurückgebracht und elektrisirt. Der Funke aber war nach derselben Zeit nicht stärker als im Freien. Der Conductor wurde wieder in's Freie gebracht und wie gewöhnlich elektrisirt. Der Funke war dieses Mal nach einer Minute schr stark, und nicht merkbar schwächer als wenn derselbe gleich nach Elektrisirung hervorgelockt worden wäre. Ich elektrisirte von Neuem, aber nun war der Funke nach derselben Zeit schwächer.

Hieraus scheint es also zu folgen, dass die schnelle Zerstreuung der Elektricität in seuchter Lust bei den Versuchen 11 und 12 dem seidenen Faden zugeschrieben werden muß. Folgender Versuch ist in dieser Rücksicht-völlig entscheidend.

Versuch 15. Die Glasröhren wurden stark erwärmt, und noch warm in den Conductor, an dem der obige 2 Fuss lange Seidensaden befestigt war, eingesetzt. Dann wurde der Conductor mit seinem Gestelle, welches der

Seidenfaden berührte, sogleich iu's Freie gebracht und wie gewöhulich elektrisirt. Die Intensität nahm ao geschwind ab, dass der Funke nach 7 bis 8 Sec. kaum hörbar, und nach 15 bis 16 Sec. im Dunkeln kaum sichtbar war. Dann nahm ich den Seidenfaden weg und elektrisirte den Conductor wieder. Jetzt erhielt sich die Elektricität gut und der Funke war nach einer Minute ziemlich stark. Diese Versuche mit und ohne Seidensaden konnte ich mehrere Male mit demselben Ersolge wiederholen, bis endlich die Glasröhren ganz kalt waren und nicht länger isolirten.

Es scheint daher ausgemacht zu seyn, das Seidenfäden, wenn sie auch gut getrocknet sind, in seuchter Lust sehr schlecht isoliren, und man muss also annehmen, dass sie gleich nach dem Hineinbringen in diese auswendig mit einem Wasserhäutchen belegt werden, welches die Elektricität fortleitet. Bei Glasröhren dagegen, welche längere Zeit eine böhere Temperatur behalten können, sindet dies nicht statt.

Durch die Versuche, die ich bis jetzt angestellt habe, ist die Frage, ob die feuchte Lust die Elektricität fortleite, in so weit beantwortet, dass sie abgerundeten Körpern nicht mehr Elektricität als die trocknere entzieht. Ob aber diess auch bei zugespitzten Körpern, welche Elektricität ausströmen lassen können, stattfindet, ist noch nicht ausgemacht. Man sindet nämlich, dass die schnelle Abnahme der elektrischen Intensität, die eintritt, wenn das elektrisirte Flachssadenelektrometer in seuchte Lust gebracht wird, zwar zum Theil, aber nicht ganz der schlechten Isolirung des Seidensadens zugeschrieben werden muss.

Hier muss ich eines Umstandes erwähnen, aus welchen Beccaria 1) und Cavallo 2) bei ihren Versuchen über die atmosphärische Elektricität ausmerksam wur-

¹⁾ Gilbert's Annales der Physik, Bd. LI S. 52.

²⁾ Vollständige Abhandlung von der Elektricität, Bd. 1 S. 342.

den, und welcher einen directen Beweis für die größere Leitungsfähigkeit der feuchten Luft abzugeben scheint. Nach ihrer Erfahrung sammelt die Schnur des elektrischen Drachens die Elektricität der Lust um so schneller je seuchter diese ist, d. h. wenn die Schour ableitend berührt wird, erreicht dieselbe weit schneller den vorigen Grad der Spannung bei feuchter als bei trockner Witterung. Man findet leicht, dass diese Erfahrung eben so wenig als die schnelle Abnahme der Elektricität bei meinen Versuchen mit dem Flachsfadenelektrometer einen directen Beweis für die größere Leitungsfähigkeit der feuchten Lust seyn kann; weil die hansene Schnur, deren sich die beiden Naturforscher bedienten, sehr viele Spitzen, die leicht Feuchtigkeit anziehen, haben mußte. Ich selbst habe in den Jahren 1824 und 1825 mehrere Versuche mit elektrischen Drachen zu verschiedenen Jahreszeiten angestellt, und bediente mich statt der hanfenen Schnur eines binlänglich starken Messingdrahtes, der aus mehreren, an ihren Enden durch leinene Fäden zusammengefügten Stücken zusammengesetzt war. Da diese Versuche fast in Vergessenheit gerathen waren, durchlief ich das darüber geführte Tagebuch, um zu sehen, welchen Einfluss die Feuchtigkeit der Luft auf die Elektricität des Drahtes gehabt haben möchte; aber immer wurde ich über die große Langsamkeit, mit welcher die Elektricität der Luft, ausgenommen bei Regen, in denselben übergegangen war, verwundert. Ich balte es daher für nicht unwahrscheinlich. dass der Draht bei schwachen Intensitäten gar keine Elektricität angenommen hätte, wenn die leinene Ligatur nicht da gewesen wäre. Also steht auch meine frühere Erfahrung mit den jetzigen Versuchen mit abgerundeten Körpern in Uebereiustimmung.

Man sieht, dass ich mich mit meiner Untersuchung über die Leitungsfähigkeit der seuchten Lust bei weitem nicht im Reinen besand, und es war daher nöthig die Versucht fortzusetzen; die Witterung aber wurde bald trocknet

d meine Aufmerksamkeit auf andere Gegenstände gehtet. Erst später, im Monate Juli, fand ich Gelegenit die Untersuchung mit Hülfe einer Glasglocke weiter treiben, und zuletzt gelang es mir, jedoch mit einiger hwierigkeit, jeden Zweifel wegzuräumen.

Die Glasglocke, die ich hierzu gebrauchte, war unn beinahe 5" weit, aufwärts etwas schwächer, und endete
it einem engen Halse 5" lang und 8" dick. Die Höhe
r Glocke, aufser dem Halse, betrug 10" 1. Eine Glashre, 6" lang und 3" 1. weit, von altem und sehr gut
olirendem Glase, wurde mit einer guten Harzcomposiin so überzogen, dafs nur ein Zoll in der Mitte frei
jeb, und an dieser Stelle wurde sie mit Leder so umben, dafs sie in den Hals der Glocke nach Art eines
ropfens eingesetzt werden konnte. Durch die Glasröhre
ürde ein 3" dicker und 11" langer Eisendraht geleitet,
id so gebogen, dafs er unten mit einem Haken und
ben mit einem 4" 1 langen borizontalen Arm sich endete.

Bei den folgenden Versuchen stand das Thermometer Zimmer, immer zwischen 20° bis 23° und der Hymmeter zwischen 60° bis 70°.

Versuch 16. Im Zimmer, wo ich die Versuche anellte, zeigte das Thermometer 21° ½ und das Hygromer 66° ½; in der Glasglocke dagegen, welche bloß auf
spier stand, war die Lust etwas fenchter, ungefähr 69°.
Ins Glasrohr wurde erwärmt, und das neuere Elektroeter, dessen Flachsfaden nicht in Chlorcalciumlösung
stränkt war, an den Haken gehängt, und in die Glocke
weit eingeführt, daß die Oessung durch den lederen Beschlag der Röhre verschlossen war. Nachber wurde
er Elektrometer, dessen Kugeln mehrere Zoll vom Boen abstanden, mittelst der kleinen Ladungsflasche, welte auf 10° geladen war, elektrisirt. Die ansängliche Inmität verminderte sich sehr geschwind, das Elektromer aher erhielt sich lange ungesähr bei 2" ½ Divergenz,
ith erst nach 53 Min. war diese völlig verschwunden.

Nach 1 Stunde 54 Min., als der Eisendraht mit einem Cavallo'schen Elektrometer (jedoch nach größerem Mansstabe versertigt) berührt wurde, divergirte dieses ungesähr 1¹¹¹ Durch Versuche überzeugte ich mich, dass wenn die Kugeln des Flachssadenelektrometers einander berührten, doch so viel Elektricität übrig war, dass Cavallo's Elektrometer 3¹¹¹ divergirte. — Bei Wiederholung dieses Versuches fand ich, dass die größte Divergenz, welche der Elektrometer annehmen konnte, ungefähr 5¹¹¹ gleich war.

Versuch 17. Die Glocke wurde mit kaltem Wasser, welches nor 2" bis 3" aufstieg, gesperrt, und so mit dem Elektrometer die Nacht über sich selbst überlassen. Morgens früh isolirte das Glasrohr so schlecht. dass die Kugeln nach Elektrisirung sogleich an einander fuhren: das Rohr wurde daher herausgenommen und nach Erwärmung wieder mit dem Elektrometer an der vorigen Stelle befestigt. Ich fand, dass die Divergenz weit schwächer war als gestern, und schon nach 2 Min. aufhörte. Nach einer ganzen Stunde afficirte jedoch der Draht noch Cavallo's Elektrometer, welchem die messingene Kappe, um die Oberfläche zu vermindern, abgenommen war, bis auf 3". Ich schliesse daraus, dass die Intensität, wenn sie bis auf einen gewissen Grad abgenommen hat. lange dieselbe bleibt. Bei Wiederholungen des Versuches fand ich, dass die Größe, und besonders die Dauer der Divergenz von sehr veränderlichen Ursachen, welche man nicht voraus bestimmen kann, abhängt. Ich beobachtete dass die größte Divergenz, welche das Elektrometer ertragen konnte, nur 1"3 betrug, und dass die Dauer derselben bisweilen kürzer als die obige von 2 Min. war, bisweilen dagegen 6, 8, ja bis auf 19 Min. betrug. Alle Versuche stimmten noch darin überein, dass die Intensität ein gewisses Minimum hat, unter welchem die Zerstreuung der Elektricität sehr langsam vor sich geht.

Um den Feuchtigkeitsgrad der Glocke zu bestimmen,

wurde das Elektrometer herausgenommen, und die Hygrometerröhre so weit eingeführt, dass der Federkiel etwas unter der Mitte der Glocke stand. Nach Verlauf von zwei Stunden zeigte der Hygrometer 87° ½ und blieb dabei stehen. Ich verschloss dann die Oessnung der Glocke genau mit Papier, welches um die Glasröhre gewickelt war, aber das Quecksilber sank binnen einer ganzen Stunde nicht tieser. Der Feuchtigkeitsgrad der Lust war also in der Glocke, weil das Thermometer 20° ½ angab, 88° ¼, und veränderte sich weder durch Oessnen noch Verschließen der Glocke.

Um die Frage, ob Spitzen wirklich in feuchter Luft leichter als in trockner ausströmen, ganz zu lösen, fand ich, daß es nöthig war Metallspitzen anzuwenden, deren Leitungsfähigkeit begreißlicherweise immer dieselbe bleibt. Ich richtete mir also zwei Elektrometer von Metalldrähten ohne Kugeln ein, welche sich oben in Ringen endeten, und in den Löchern einer Metallplatte aufgehängt wurden. Das erste war aus dem Messingdrahte No. 9 verfertigt, und seine Pendel waren 2" 8" ½ lang. Die Pendel des zweiten Elektrometers waren zwei haarscine Silberdrähte und etwas kürzer.

Versuch 18. Das erste Elektrometer wurde durch ein Loch in der Metaliplatte an den Haken des Eisendrahts gehängt, und nach Einführung in die Glocke mit der Flasche, welche auf 5° geladen war, elektrisirt. Sobald diese entfernt war, fielen die Pendel schnell näher zusammen, und divergirten nach 12 Sec. nur 2"½, nach 30 Sec. 2" und nach einer Minute 1"¾. Hiernach erhielt sich die Divergenz lange bei ungefähr 1", Bei der ersten Wiederbolung des Versuches erhielt ich bei gleichen Zeiten ungefähr dieselben Zahlen; als ich aber das Rohr weggenommen und erwärmt hatte, waren die Divergenzen ziemlich abweichend. Die größte Divergenz, welche ich 6 Sec. nach der Elektrisirung wahrnahm, betrug 4"½ und die kleinste 3"½.

Versuch 19. Nach Erwärmung der Glasröhre wurde das seinere Metalldraht-Elektrometer an den Haken gehängt und in die Glocke eingeführt. Nachdem es von der Flasche mehr Elektricität erhalten batte als es behalten konnte, divergirten die Pendel nach 6 Sec. 6" 3, nach 30 Sec. 5" 1/4, nach einer Minute 4" und nach 5 Min. 3". Ein anderes Mal erbielt ich nach 6 Sec. 8", nach 30 Sec. wie nach einer Minute 6" 1 und nach 5 Min. 5" 1. Abnahme der Intensität war also nicht regelmäßig und die Versuche mit den vorigen nicht übereinstimmend. -Durch Vergleichung dieses Elektrometers mit Volta's zweitem Elektrometer (welches dieselbe Intensität mit fünf Mal kleinerem Bogen als das erste angiebt) fand ich, daß jenes genau die doppelte Empfindlichkeit besafs, so dass die Divergenz von 7" jenes mit 7° (halben Linien) dieses. and 4" jenes mit 4° dieses correspondiren.

Nachher wurde die Glocke mit warmem Wasser gesperrt. Sie verdunkelte sich sogleich durch Wasserniederschläge, und das Hygrometer, welches hinein gesetzt ward, sank schnell und blieb nach einer halben Stunde auf 98° steben. Da die Temperatur der Luft in der Glocke durch Einwirkung des warmen Wassers noch etwas höher als die umgebende seyn mußte, betrug die Correction gewiß 2°, und die Feuchtigkeit mußte also auf ihr Maximum gekommen seyn.

Versuch 20. Sobald die Wände der Glocke, nach dem Absliesen einiger Wassertropsen, das Inwendige zu schen erlaubten, wurde das Glasrohr stark erwärmt und mit dem ersten Metallelektrometer in die Glocke eingesetzt. 6 Sec. nach der Elektrisirung divergirten die Drähte 2"4, nach 30 Sec. und einer Minute 1"2. Bei der ersten Wiederholung des Versuches beobachtete ich nach 6 Sec. 3"4, nach 30 Sec. 3" und nach einer Minute 2"4. Nach 5 Min. war die Divergenz 2" und nach 10 Min. 1"4, also die Abnahme der Elektricität auch in dieser mit Wassergas völlig gesättigten Lust, unter einer gewissen Intensität, sehr langsam.

DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI

Versuch 21. Das Glasrohr wurde wieder erwärmt und mit dem zweiten Elektrometer wieder in die Glocke gesetzt. Die Divergenzen waren nach verschiedenen Versuchen, welche übrigens nicht gut übereinstimmten, noch größer als bei Versuch 19. Ich beobachtete das erste Mal nach 6 Sec. 8" \frac{1}{4}, nach 30 Sec. 5" \frac{2}{3} und nach einer Minute 5" \frac{1}{4}. Das zweite Mal nach denselben Zeiten 8" \frac{1}{4}, 7" \frac{3}{4} und 7" \frac{1}{4}. Nach 5 Min. betrug die Divergenz 5" \frac{1}{4} und nach 10 Min. war noch so viel Elektricität übrig, dass die Drähte 3" divergirten.

Versuch 22. Das Glasrohr wurde, nach Erwärmung, mit dem Flachsfaden-Elektrometer in die Glocke gesetzt. Anfangs konnte dieses ganz und gar keine Divergenz behalten, sondern die Kugeln fielen sogleich zusammen, sobald die Flasche weggenommen ward; als ich aber den borizontalen Eisendrabt mit Cavallo's Elektrometer berührte, fand sich, dass er sogar nach 5 Min. noch merklich elektrisch war, und dieses aus 1" Divergenz brachte. Bei wiederholten Versuchen divergirte das Elektrometer in der Glocke nach Elektrisirung 5, höchstens 8 Sec.

Durch diese Versuche wurde ich noch mehr in der Meinung bestärkt, dass die leichtere Ausströmung der Spitzen in seuchter Lust nur dann stattsindet, wenn dieselben nur durch ihren Wassergehalt leiten; denn obgleich die Versuche in der Glasglocke nicht sehr übereinstimmten, findet man doch, dass die Divergenz der Metalldrähte wenigstens eben so stark und dauernd ist in einer Lust, welche das Maximum der Feuchtigkeit erreicht hat, als in einer, welche nur 88° feucht ist.

Versuch 23. Weil ich nun Versuche in trockner Luft anstellen wollte, nahm ich die Glocke vom Wasser weg, trocknete sie sorgfältig und setzte sie über einen kleinen Teller mit concentrirter Schweschsäure. Das Hy-

29

grometer, welches in die Oeffnung der Glocke eingesetzt war, stieg schnell und erreichte schon nach 4 Min. 45°. Weil aber der wahre Grad der Trockniss erst nach mehreren Stunden bestimmt werden konnte, nahm ich das Hygrometer weg und setzte statt dessen das Glasrohr mit dem ersten Metalldraht-Elektrometer hinein. Ich erhielt gegen Erwarten weit größere Divergenzen als in seuchter Lust, und die Versuche stimmten hier besser überein. Das erste Mal beobachtete ich nach 6 Sec. 9", nach 30 Sec. 7"½, nach einer Minute 7"¼ und nach 5 Minuten 5". Das zweite Mal waren die Divergenzen nach denselben Zeiten 9¼, 8, 7¾ und 6"¼. Die größte Divergenz, welche nach 6 Sec. beobachtet wurde, betrug 9"¾.

Versuch 24. Das kleinere Metallelektrometer wurde an den Haken gehängt und in die Glocke eingeführt. Auch jetzt waren die Divergenzen um vieles größer als in feuchter Lust bei Versuch 19 und 21. Ich beobachtete das erste Mal nach 6, 30 und 60 Sec. gleich große Divergenzen = 12" 1 Ein anderes Mal waren sie unch denselben Zeiten 13¹/₄, 12²/₄ und 12"¹/₄. Die größte Divergenz, welche ich nach 6 Sec. beobachtete, war 14". Ich befestigte nachher ein Stück von demselben Silberdrabte, woraus das Elektrometer versertigt war, an dem horizontalen Arm des Eisendrabts, um zu sehen, ob die Divergenzen durch Einwirkung der äußeren feuchteren Zimmerluft auf dessen Spitze vermindert werden würden: diess aber bestätigte sich ganz und gar nicht. - Durch Erhitzen des Hygrometers in der Glocke fand ich, dass die Feuchtigkeit der eingeschlossenen Lust höchstens 30° betrue.

Durch letztere Versuche, welche ganz anders, als ich erwartet batte, aussielen, war ich also in die vorige Ungewissheit zurückgekommen. Vergebens bemühte ich mich eine Erklärung zu finden, welche die sehr widersprechenden Versuche in Uebereinstimmung bringen konnte. Ich hatte die Sache beinabe ganz aufgegeben, als ich eine Methode erdachte, welche meiner Meinung nach ganz ge-

wifs zum Ziele führen würde. Ich nahm nämlich zwei ganz gleiche Glascylinder, 5" 1/4 hoch und 2" weit, welche mit einem etwas engeren Halse endigten, und goss in den einen etwas Schwefelsäure, in den anderen etwas Wasser hinein. Um Ableitung der Elektricität zu bewirken wurde jener mit Streisen von Bleisolie, welche von der Säure aus, längs der inwendigen Wand, nach der äußeren Seite gingen, versehen. Der nasse Cylinder wurde an seiner ganzen inwendigen Oberfläche mit Löschpapier belegt, welches sich immer nass erhielt und dadurch die Ansdünstung vermehrte. Durch Versuche fand ich, daß der Feuchtigkeitsgrad im nassen Cylinder, selbst wenn er offen war, 92° betrug, und im trocknen ungefähr 31°: der Unterschied war also ziemlich groß. Wenn ich nun eine Spitze der Einwirkung trockner oder feuchter Luft aussetzen wollte, war es nur nöthig dieselbe in einen von den Glascylindern einzuführen, ohne dass man befürchten durste, dass fremde Einslüsse, z. B. die bei verschiedenen Versuchen nicht gleich gute Isolirung des Glases, auf die Resultate störend wirken würden.

Um die Beobachtungen zu erleichtern, wurde eine papierne Scale, welche in Linien getheilt war, an die Wand der Glocke geleimt 1), und diese war also ganz wie ein Elektrometer eingerichtet. Ich habe immer das größere Metalldraht-Elektrometer benutzt, welches sich stets, um größere Divergenzen zu erhalten, in dem durch Schwefelsäure getrockneten Medium befand. Durch eine genaue Vergleichung dieses Elektrometers mit Volta's zweitem Elektrometer habe ich folgende kleine Vergleichungstabelle erhalten:

¹⁾ Eigentlich sollte eine Correction für die Rundung des Glases gemacht werden; der Fehler aber wird sehr unbedeutend, und man sieht leicht ein, dass von so großer Genauigkeit der Zahlen hier nicht die Rede seyn kann.

Das	Metalldraht-Elektrometer.	Das zweite	Elektrometer	Volta's
	- 410			

7"	15°
6	13
5	104
4	8
3	6
2	4

Es ergiebt sich hieraus, dass beide Elektrometer sat gleich empfindlich sind, besonders bei geringerer Intensität. Ich überzeugte mich, dass die größte Divergenz, welche das Metalldraht-Elektrometer ertragen konnte, 12^w gleich war. Um zufälligen Ausströmungen vorzubeugen, wurden alle Spitzen der Drähte, ausgenommen diejenigen, deren Wirkung untersucht werden sollte, mit kleinen Lackkugeln bedeckt. Bei dem Elektrisiren bediente ich mich immer der kleinen Ladungsslasche, welche auf 5° des Quadrantenelektrometers geladen war. Die Cylinder wurden, wenn sie nicht in Gebrauch waren, verschlossen.

Gegen die Versuche selbst könnte man vielleicht folgende Einwürfe machen, die ich zuerst beantworten will:

Erstens: dass die Strömung aus der Spitze, welche in den Cylinder eingeführt wird, durch die Nähe der Wände vermehrt werden könnte.

Zweitens: dass die Lust und die Wände der Cylinder bei anhaltender Elektrisirung elektrisch werden könnten, und so die Ausströmung der Spitzen erschwert würden.

Drittens: dass die Wände der Cylinder vertheilend auf die Drähte wirken könnten und dadurch die Intensität schwächten.

Was das Erste betrifft, habe ich mich überzeugt, daße es niemals bei so schwachen Spannungen, wie sie hier angewandt werden, eintritt; denn selbst in dem nassen Cylinder kann man die Spitze des Drahts sehr nahe an

das nasse Papier bringen, ohne daß die Ausströmung stärker wird.

Was das Zweite betrifft, habe ich niemals eine Anhäufung der Elektricität in dem nassen Cylinder wahrgenommen, wie dieses auch wegen der so schnellen Ableitung kaum möglich ist; in dem trocknen dagegen kann es bisweilen nach anhaltender Elektrisirung geschehen. Man kann jedoch die Gläser in dieser Rücksicht leicht prüfen, wenn man nach dem Versuche ein empfindliches und isolirtes Elektrometer hineinbringt. Uebrigens habe ich mich bei den genausten Versuchen in trockner Luft eines weit größeren viereckigen Glases bedient.

Das Dritte ist gewiß nicht ganz ohne Grund, doch habe ich gefunden, daß der Fehler, besouders wenn der Draht wie gewöhnlich dünn ist, kaum 4 Linie beträgt, und daher ganz unberücksichtigt bleiben kann.

Versuch 25. An dem von der Glocke entfernten Theile des horizontalen Arms wurde der Eisendraht No. 1 senkrecht befestigt, und am unteren Ende dieses ein 5" langes Stück von dem feinen Silberdraht. Das Elektrometer wurde dann elektrisirt, und nach einer Minute, als die Pendel 6" divergirten, wurde der Silberdraht so in den nassen Cylinder eingeführt, dass er gleich weit von den Wänden entfernt war, und sich dem Boden nur auf 2" näherte. Die Divergenz nahm augenblicklich ab, und betrug nach 30 Sec. pur 2" und nach 5 Min. nur I". Ich elektrisirte von Neuem, während der Silberdraht noch im Cylinder war, erhielt aber keine größere Divergenz als 3" und nach einer Minute 2", also weit weniger als außerhalb des Cylinders. - Ich elektrisirte das Elektrometer wieder nachdem der Cylinder weggenommen war. Nach einer Minute, als die Drähte 5" divergirten, stellte ich den trocknen Cylinder so, dass der silberne Draht in dessen Mitte sich befand. Die Divergenz war nach 30 Sec. 4" und nach 5 Min. noch 4" die

Die Abnahme war also hier weit langsamer als im ersten Cylinder. Während der Silberdraht sich noch in diesem befand elektrisirte ich das Elektrometer wieder, konnte aber nach drei Versuchen keine größere Divergenz als im nassen Cylinder erhalten.

Jetzt fing ich sogar zu zweifeln an, ob wohl Uebereinstimmung der Beobachtungen hier möglich sey. Bei dem nächsten Versuche entdeckte ich endlich eine Quelle des Irrthums, die ich bei allen vorhergehenden Versuchen

ganz übersehen hatte.

Versuch 26. Nachdem der trockne Cylinder entfernt war, toeilte ich dem Elektrometer Elektricität mit, und erhielt nach 6 Sec. 5, nach 12 Sec. 42, nach 30 Sec. 4 und nach einer Min. 3" 3, also bedeutend weniger als unter denselben Umständen bei letzterem Ver-Ich elektrisirte wieder zwei verschiedene Male. die Divergenzen aber waren noch um Vieles kleiner. Da diese Schwäche der Intensität sehr ungewöhnlich war, betrachtete ich die Drähte genau, und entdeckte bald ein kleines Stäubchen, welches sich an dem perpendiculären Eisendrahte festgesetzt hatte. Ich nahm diess weg und erhielt nun nach 6, 12, 30 und 60 Sec. 6, 54, 5 und 4" 2 Divergenzen. Es war also wahrscheinlich, dass die vorige Schwäche durch den Staub verursacht worden. Um den Drabt noch freier von Staub zu machen, strich ich ihn zwischen den Fingern, und beobachtete nach denselben Zeiten 71, 68, 6 und 5", also noch mehr als vorher. Ich führte jetzt den Silberdraht in den trocknen Cylinder ein und erhielt nach 6, 30 und 60 Sec. 9, 8 und 7" Divergenzen. Bei Wiederholung dieses letzteren Versuches waren die Divergenzen nach 6, 12, 30 und 60 Sec. 8½, 8½, 8 und 8". Ich nahm nun den Cylinlinder weg, während die Divergenz noch 8" war; sie verminderte sich sogleich, und betrug nach wenigen Secunden nur 6". Nachdem ich alle Drähte gut vom Staub gereinigt hatte, beobachtete ich in der freien Zimmerluft nach den gewöhnlichen Zeiten 8, 7½, 7 und 6¹¹½. Im nassen Cylinder erhielt ich das erste Mal nach 6 Sec. 5¹¹ Divergenz, welche geschwind abnahm, und nachher konnte ich nicht denselben Grad der Spannung erhalten.

Dass also seine Stäubehen, welche sich an den Drähten sestsetzen, als sehr seine Spitzen wirken, wurde aus dem Angesührten sehr wahrscheinlich, und bestätigte sich vollkommen in der Folge. Ich will hier mehrere Versuche übergehen, welche beweisen, dass sast alle Unregelmässigkeiten, die man bei diesen Untersuchungen wahrnimmt, von Staubtheilehen herrühren, welche desto mehr Elektricität zerstreuen je seuchter die umgebende Lust ist, und nur den solgenden ansühren, der gewiss von Merkwürdigkeit ist.

Versuch 27. An dem horizontalen Arm war nur der Eisendraht No. 1 besestigt. Nach Elektrisirung beobachtete ich im Freien nach gewöhnlichen Zeiten 10 1, 10 1, 10 1 und 9"3, und das zweite und dritte Mal fast ganz dasselbe. Nun wurde der Draht in den nassen Cylinder eingeführt und mit der Flasche elektrisirt. Sobald diese entfernt war, fielen die Drähte des Elektrometers geschwind bis auf 2" 1/2 zusammen. Ich versuchte von Neuem, erhielt aber keine größere Divergenz, und bei wiederholten Versuchen bemerkte ich, dass das Elektrometer binpen wenigen Secunden unter 1" und einmal ganz auf Null fiel. Die Drähte wurden gewaschen, aber ohne Erfolg. Mit blossen Augen konnte ich doch keinen Staub entdecken, und versuchte es endlich mit der Lupe. Jetzt sah ich, dass eine außerordentlich seine Staubspitze, deren Länge ungefähr 2 der Dicke des Eisendrahts betrug, an dessen unterem Ende senkreckt fest safs. Ohne dieses Stäubchen wegzunehmen setzte ich die Versuche fort, und fand, dass die Schwäche im Wassercylinder bisweilen so groß war, dass ich mit Cavallo's Elektrometer kaum eine Spur von Elektricität entdecken konnte. Ich nahm jetzt den Cylinder weg und elektrisirte den Draht im Freien,

die Intensität aber war auch hier sehr geschwächt und nach wenigen Secunden unter 3". Ich versuchte daher den Draht in dem trocknen Cylinder, und erhielt hier jedesmal 10" Divergenz, sobald ich aber den Cylinder wegnahm, verminderte sie sich geschwind, und war bald unter 3" wie vorher. Nachher nahm ich unter der Lupe das Stäubchen weg. Jetzt erhielt ich im Freien nach 6 Sec. 10 oder 10" ½. Im nassen Cylinder war die Spannung anfangs schwächer, weil an der unebenen Bruchobersläche des Drahts sich gern Staub ansetzen wollte, bald aber erhielt ich auch hier 10" Divergenz.

Die außerordentliche Wirkung dieses Stäubchens muß man theils seiner außerordentlichen Feinheit, theils dem Umstande zuschreiben, daß es die vortheilhafteste Lage hatte, weil das Streben der Elektricität auszuweichen am Ende eines länglichen Leiters am größten ist. Es giebt dieß ein Beispiel ab, wie eine Spitze nicht auszuströmen aufhört, wenn schon die Intensität viel unter 5° des Volta'schen Mikroelektrometers gesunken ist. In der mäßig feuchten Zimmerluft (64° bis 65°) wirkte sie viel weniger als im nassen Cylinder, und in dem trocknen gar nicht. Dieß hat wenigstens zum Theil unwidersprechlich seinen Grund darin, daß dieses Stäubchen, gleich andern Körpern, welche eine längliche und fiberartige Structur haben, organischen Ursprungs war, und daher nur in feuchter Luft leiten konnte.

Der in der Lust fast immer schwebende Staub ist daber ein großes und nicht leicht zu entsernendes Hinderniss bei elektrometrischen Untersuchungen, und kann sehr leicht, besonders bei größeren Intensitäten zu salschen Schlüssen Anlass geben. Ich bin überzeugt, dass satt alle Unregelmäßigkeiten, die bei meinen früheren Versuchen stattsanden, von Staub herrührten. Es ist um so schwerer den elektrometrischen Apparat von Staub seiz zu balten, da die in der Nähe schwebenden Staubtheilchen durch die auziehende Krast der freien Elektricität

von selbst ansliegen, und wenn die Intensität schwach ist, vermag die Repulsion gewöhnlich nicht die Adhäsion zwischen dem Leiter und dem Staube zu überwinden; er bleibt also festsitzen, indem er rechte Winkel mit der Obersläche des Drohtes macht.

Oft habe ich wahrgenommen, wenn der perpendiculäre Draht sich in dem nassen Cylinder befindet, dass das Elektrometer nicht allmälig, sondern ruckweise an Elektricität verliert. Diess erkläre ich ganz natürlich auf solgende Weise: Ein nahe bei der Oessnung des Cylinders schwebendes Stäubchen wird zuerst vom Drahte angezogen, aber in wenigen Augenblicken wieder zurückgestossen und sliegt dann nach dem Halse des Cylinders. Von hier wird es wieder nach kurzer Zeit vom Drahte angezogen und gleich darauf abgestossen. So oft daher das Stäubchen auf dem Drahte sich besindet sinken die Pendel des Elektrometers plötzlich, stehen aber still, so oft es denselben wieder verlässt.

Da es nach diesen Beobachtungen erwiesen ist, dass der Staub, besonders in seuchter Lust, sehr viel Elektricität aus einem elektrisirten Leiter zerstreut, entsteht die Frage, ob nicht die schriellere Abnahme der Intensität, welche ich verschiedene Male beobachtet habe, wenn eine seine metallene Spitze in seuchte Lust eingesührt wird, immer von Staub herrühre. Dieses zu beautworten ist der Zweck der folgenden Versuche.

Versuch 28. Ich bemühte mich sehr, im nassen Cylinder mit dem feinen Silberdrahte eben so große Divergenzen zu erhalten wie in freier Luft, konnte aber, trotz aller Vorsicht gegen Staub, nicht mehr als 5" höchstens 6" nach 6 Sec. erhalten. Mit der Lupe überzeugte ich mich mehrmals, daß auch nicht das geringste Stäubchen auf dem Silberdrahte sichtbar war. Im Freien, wo das Hygrometer auf 64° bis 65° und das Thermometer auf 22° ½ stand, beobachtete ich 7" ½ bis 8" und im trocknen Cylinder fast jedesmal 9", also mit dem 26. Versuch

tibereinstimmend. Ich versuchte auch den Silberdraht in einem weit größeren Gefäße, dessen Boden mit Wasser bedeckt war, erhielt aber keine größere Divergenz als 6". Nachher wurde die untere Spitze des Silberdrahts mit einer kleinen Lackkugel bedeckt, und ich beobachtete dann im Freien nach 6 Sec. 10" bis 11" und im Wassercylinder 9" bis 9" 4. Aus der letzteren Beobachtung erhellt es noch deutlicher, daß die Spitze selbst, und nicht der Staub an der schwächeren Intensität, welche am Anfange des Versuches stattfand, Schuld war, besonders da ich die Spitze sorgfältig von Staub frei hielt.

Versuch 29. Ich befestigte einen hinlänglich langen Eisendraht von No. 1 au den horizontalen Arm, und elektrisirte das Elektrometer nachdem jener in den nassen Cylinder eingeführt war. In drei Versuchen besbachtete ich nach 6 Sec. $10\frac{1}{4}$, $9\frac{1}{2}$ und 11". Die Spitze eines Drahtes von dieser Dicke kann also kaum bei 20° des Volta'schen zweiten Elektrometers ausströmen.

Versuch 30. Ein sehr glatter Kupferdraht, 1" 3 dick, wurde an dem einen Ende in einen Haken gebogen und an beiden Enden mit Lackkugeln versehen. Nachher wurde er an dem horizontalen Arm, nachdem das Elektrometer weggenommen war, aufgehängt, und durch die Flasche, welche auf 20° des Quadrantenelektrometers geladen war, elektrisirt. Ich fand, dass dieser Draht in der freien Zimmerlust nach 6 Sec. so viel Elektricität zurück hatte, dass er fast jedesmal einen hörbaren Funken geben konnte. Diess gelang noch besser im trocknen Cylinder, im nassen dagegen nur mit Schwierigkeit, obgleich der Funke bisweilen eben so deutlich als im Freien war. Ein solcher Draht kann also, wenn er mit Kugeln versehen ist, und der Einfluss des Staubes vermieden wird in sehr feuchter Luft eine ziemlich große Intensität ertragen, ehe er ausströmt.

Versuch 31. Ein 5" 1/2 langer Messingdraht von No. 9 wurde an den horizontalen Arm befestigt und mit 5° La-

dung der Flasche elektrisirt. Im Freien beobachtete ich nach 6 Sec. $10\frac{3}{4}$, $10\frac{3}{4}$ und das dritte Mal 11'''. Im Wassercylinder waren die Divergenzen nach Zeit $8\frac{1}{4}$, höchstens $9'''\frac{1}{4}$. Der Einfluss des Staubes war hier schwerlich zu entsernen.

Versuch 32. Ich schnitt mit einem scharfen Messer von einem Blatt geschlagenen Goldes einen sehr länglich dreieckigen Streifen, ungefähr 1" 1 lang, und besestigte diesen mittelst schwacher Gummiauflösung an das Ende des Messingdrabtes, so dass die Spitze, welche zwar den blossen Augen scharf, aber unter der Lupe stumpf erschien, nach unten gerichtet war. Statt des gewöhnlichen trocknen Cylinders bediente ich mich eines großen viereckigen Glases, 3" h breit und 8" hoch, dessen obere Oeffnung nur 2" 2" weit war. Nachdem der Boden mit Schwefelsäure bedeckt war, stieg hier das Quecksilber des Hygrometers langsam bis auf 23°. Die Feuchtigkeit der Zimmerluft betrug ungefähr 65° und dessen Temperatur 2101. Ich machte in jedem der drei verschiedenen Media drei Versuche, und beobachtete folgende Divergenzen:

Im nassen Cylinder. In d. freien Zimmerluft. Im trocknen Glase.

6 Sec.
$$2^{m} \cdot \frac{1}{2} \cdot 2^{m} \cdot \frac{3}{4} \cdot 2^{m} \cdot \frac{1}{2}$$
 $3^{m} \cdot \frac{3}{4} \cdot 4^{m} \cdot 3^{m} \cdot \frac{3}{4} \cdot 5^{m} \cdot \frac{1}{2} \cdot 6^{m} \cdot \frac{1}{4} \cdot 5^{m} \cdot \frac{1}{2}$
12 - 2 $2 \cdot \frac{1}{2} \cdot 2 \cdot \frac{1}{4}$ $3 \cdot \frac{1}{2} \cdot 3 \cdot \frac{3}{4} \cdot 3 \cdot \frac{3}{4} \cdot 5 \cdot \frac{1}{4} \cdot 5 \cdot \frac{1}{2} \cdot 5$
30 - $1 \cdot \frac{3}{4} \cdot 2 \cdot \frac{1}{2} \cdot 1 \cdot \frac{3}{4} \cdot 3 \cdot \frac{1}{4} \cdot 4 \cdot \frac{3}{5} \cdot 3 \cdot \frac{3}{4} \cdot 4 \cdot \frac{1}{2}$
60 - $1 \cdot \frac{1}{2} \cdot 2 \cdot \frac{1}{4} \cdot 1 \cdot \frac{1}{2} \cdot 2 \cdot \frac{3}{4} \cdot 3 \cdot 2 \cdot \frac{3}{4} \cdot 4 \cdot \frac{1}{4} \cdot 3 \cdot \frac{1}{2} \cdot 4$

Die Beobachtungen stimmen also gut überein, besonders wenn man die mittleren im trocknen Glase ausnimmt, denn die erste Zahl ist gewiß zu hoch. Es ist vielleicht geschehen, daß die sehr bewegliche Spitze umgeschlagen und eine kurze Zeit an dem Draht hängend geblieben ist. Ein vierter Versuch stimmte auch mit den beiden übrigen überein. Dem Einsluß des Staubes ließ sich bei diesem Versuche leichter vorbeugen, weil die

Wirkung der Spitze selbst die des Staubes gewöhnlich übertrifft.

Versuch 33. Nachdem die Goldblattspitze weggenommen war, schnitt ich eine neue, welche so fein war, dafs sie auch unter der Lupe sich scharf zeigte, und besestigte diese an den Draht. Nach jedem Versuche wurden die Drähte mit Leder abgewischt und nachber mit der Lupe beobachtet, um zu sehen, ob sie von Staub frei waren. Auch ersorderte die Spitze selbst eine besondere Ausmerksamkeit, weil es leicht geschehen kann, dass sie während der Elektrisirung zerreifst. Um leichter zu entdecken, ob fremde Einslüsse auf das Resultat einwirkten, wurden die drei Versuche in jedem Medium nicht hinter einander, sondern abwechselnd mit den übrigen vorgenommen. Die Beobachtungen sind wie folgt:

La nassen Cylinder. In d. freien Sommerluft. Im trocknen Glase.

6	Sec.	2"	2^m	1"3	3'"	2" 3	3"	4" 3	4" 1 4	** 1
12	-	1 4	1 1	1 1/2	2 4	2 1/2	2 3	4 1	4 + 4	1
30	-	1 1	1 4	1 1	$2^{\frac{1}{2}}$	2 4	2 1	3 %	3 1 3	3
60	-	1	1 1	1 1	2 1	2 1/4	$2\frac{1}{2}$	3 1 2	3 3	1

Diese beiden Versuche (32 und 33) balte ich für die genauesten, die ich angestellt babe, und die so schöne Uebereinstimmung im letzteren verbürgt binlänglich ihre Genauigkeit. Ihre Zuverlässigkeit wird dadurch noch vermehrt, dass die Divergenzen immer etwas kleiner sind als die entsprechenden des vorigen Versuches.

Es ist daber, wie ich glaube, ganz ausgemacht, dass Spitzen wirklich leichter in seuchter als in trockner Lust ausströmen, denn die Divergenzen bei den beiden letzteren Versuchen sind immer nach derselben Zeit, von der Elektrisirung an gerechnet, desto kleiner, je seuchter die Lust ist, in welcher sich die Spitze besindet. Wenn wir in der letzteren Beobachtungsreihe die Beobachtungen, welche derselben Zeit angehören, vergleichen, so tinden

wir, dass die Intensitäten, wobei die Ausströmung einer solchen Spitze vorüber oder beinahe vorüber ist, in der sehr feuchten und gemeinen feuchten Luft sich beinahe verhalten wie 2:3, und in der sehr feuchten und sehr trocknen wie 2:5. Dieses Verhältnis gilt zwar mit einiger Gewissheit nur für die allerfeinsten metallenen Spitzen, und bei einer Temperatur von ungefähr 21°, dass aber auch der Unterschied der Ausströmung bedeutend ist bei minder scharfen Spitzen, erhellet aus dem 28. Versuch. Was das Ausströmen der Spitzen organischer Stoffe, (z. B. Flachsfäden, Staub) betrifft, so ist der Unterschied in feuchter und trockner Luft weit größer, und man muß daher anpehmen, dass ihre verschiedene Leitungsschigkeit mit im Spiele ist. Daher haben die beiden Ansichten, die ich bei den Versuchen mit Flachsfadenelektrometern äußerte, einige Wahrheit für sich.

Ist nun die seuchte Luft ein Leiter der Elektricität oder ein Nichtleiter? Nach meiner Meinung gehört sie bestimmt zu der letzteren Klasse. Denn obgleich sie leichter als die trockne Luft die Elektricität zerstreut, leitet sie doch nur dann, wenn der Drang der Elektricität zum Ausweichen durch die spitzige Gestalt eines Körpers erhöht ist, und isolirt in andern Fällen, sogar bei beträchtlichen Intensitäten, eben so gut als die trockne Luft. Bei meinen Versuchen kann ich mehrere Beispiele auführen. wie groß die isolirende Eigenschaft der feuchten Luft sey, wenn man nur die Ausströmung durch Spitzen verhindern kann. Ich elektrisirte einmal mit dem feinen Silberdraht im nassen Cylinder, und beobachtete, dass die Divergenz um 11 Uhr Vormittags 2" war. Nachmittags um 2 Uhr. also nach drei Stunden, betrug sie noch 1"4. Ein anderes Mal, während der Versuche mit den Goldblattspitzen, sank die Intensität im nassen Cylinder in einer Minute auf 1"4. Diess war um 10 Uhr Abends, und am folgenden Morgen divergirte das Elektrometer noch 4". Die Abnahme war daher 3th, und es ist wohl außer Zweifel, dass die Zerstreuung der Elektricität durch die Glasröhre hier das Meiste getban hat. Man kann also die Regel sestsetzen, dass, wenn die Ausströmung der Spitzen vorüber ist, die Leitungssähigkeit seuchter sowohl als trockner Lust äusserst gering und beinabe absolut Null ist.

Durch die vielen Versuche, die bis ich jetzt angestellt habe, halte ich mich zu folgenden Schlüssen berechtigt:

 Die Fähigkeit der Spitzen, Elektricität auszuströmen, ist in feuchter Luft größer als in trockner, wenn aber diese Ausströmung durch Schwächung der Intensität vorüber ist, leitet jene nicht mehr als diese.

2) Die Leitungsfähigkeit sowohl feuchter als trockner Luft ist bei Körpern, die eine solche Form haben, das sie bei einer gewissen Intensität nicht ausströmen können, äußerst gering und beinahe absolut Null.

- 3) Die Intensitäten, bei welchen sehr feine metallene Spitzen in ungleich feuchter Luft auszuströmen anfangen, verhalten sich, wenn die Temperatur ungefähr 21° C, bei 66° und 93° des Federkielhygrometers ungefähr wie 3:2, und bei 24° und 93° desselben Hygrometers ungefähr wie 5:2.
- 4) Die feinste metallene Spitze, welche vielleicht dargestellt werden kann, fängt in mäßig feuchter Sommerluft ungefähr bei 25° nach Volta's Elektrometer auzuströmen an.
- 5) Der Unterschied der Ausströmung in feuchter und trockner Luft ist bei Spitzen organischer Stoffe gewöhnlich größer als bei metallischen, weil sie in ersteren störker leitend werden.
- 6) Spitzen organischer Stoffe, besonders Staubspitzen, übertreffen oft in feuchter Luft die metallischen um sehr Vieles, und können schon bei weniger als 5° nach Volta's Elektrometer ausströmen.

Zuletzt will ich nur noch einige Bemerkungen beifügen.

a) Aus dem Vorhergehenden ersieht man leicht, das

die Schwäche der Elektrisirmaschinen bei regnigter Witterung einen ganz anderen Grund als die Fortleitung der Elektricität durch feuchte Luft haben müsse. Elektrische Versuche werden auch unter diesen Umständen gut gelingen, wenn man nur Spitzen und besonders Staub vermeidet, und die isolirenden Träger frei von condensirtem Wasser hält.

- b) Weil die Leitungsfähigkeit der atmosphärischen Luft, welche eine Mischung von Sauerstoffgas, Stickgas, Kohlensäuregas und Wassergas ist, auf die Ausströmung der Spitzen eingeschränkt ist, wird es wahrscheinlich, daß auch diess mit andern Gasarten der Fall sey, und alsdann muss jede von diesen ihren eigenen Leitungsgrad besitzen 1). Das Verhältniss der beiden ersteren Bestandtheile der atmosphärischen Luft ist, wie bekannt, unveränderlich, die Menge der Kohlensäure dagegen verschiedenen Veränderungen unterworfen, und wäre diese nicht so gering, so würde sie vielleicht, gleich dem Wassergas, auf die Ausströmung durch Spitzen Einfluss haben können. - Was das Wassergas betrifft, kann ich mir von der Sache keine deutliche Vorstellung machen, wenn ich nicht annehme, dass es im Verhältnis seiner Menge leite. Ich glaube daher nicht, dass die Leitungsfähigkeit der atmosphärischen Luft nach dem Feuchtigkeitsgrad eines Hygrometers bestimmt werden könne, denn bei gleichem Abstande vom Fenchtigkeitsgrade enthält sie, bei verschiedenen Temperaturen, verschiedene Quantitäten Wassergaz. Meines Erachtens muß daher eine Luft. welche im Sommer trocken ist, mehr leiten als eine sehr feuchte im Winter, besonders wenn man erwägt, dass die Leitungsfähigkeit der Luft wahrscheinlich mit der Temperatur regelmässig zunimmt.
 - 1) Es wäre sehr interessant in dieser Rücksicht das Vacuum au untersuchen, und wahrscheinlich könnten die so widersprechenden Angaben über seine Leitungsfähigkeit auf diese VVeisc vereinigt werden.

c) Die Resultate, welche diese Untersuchung herbeigeführt hat, sind wenigstens zum Theil mit den Versuchen Coulomb's 1), nach welchen die Leitungsfähigkeit der feuchten Luft größer ist als die der trocknen, wenn auch keine Ausströmung stattfindet, im Widerspruch. Ohne einem so genauen Experimentatoren, wie Coulomb zu nahe treten zu wollen, bin ich doch geneigt zu glauben, daße er zu viel auf die isolirende Eigenschaft seines Gummilackcylinders gebaut hat, besonders da er keine Einrichtung, um sie in einer erhöhten Temperatur zu halten, getroffen hatte. Wenigstens nach meiner Erfahrung giebt es keinen Körper, welcher nicht in feuchter Luft nach und nach etwas Wasser an seiner Oberfläche anzieht, und dadurch mehr oder minder leitend wird.

Man ersieht leicht, dass der Gegenstand dieser Untersuchung bei weitem nicht erschöpst ist; um diese aber weiter zu treiben, sehlte es mir an Gelegenheit. Uebrigens bin ich selbst mich mancher Unvollkommenheiten der Versuche bewusst; wer aber die großen Schwierigkeiten, mit welchen ich hier zu kämpsen hatte, erwägt, wird wohl mein Streben nach dem Wahren nicht verkennen.

¹⁾ Traité de Physique expérimentale et mathématique, par Biot, Tom. II p. 244.

LXIX. Zur Prüfung des von Dove aufgestellten Gesetzes über das verschiedene Verhalten der Ost- und-VVestseite der VV indrose;

von G. Galle.

Oberlehrer am Friedr .- Werderschen Gymnasium su Berlin.

Die nachstehenden Resultate sind aus 15 jährigen Beobachtungen (1813 bis 1827) der naturforschenden Gesellschaft zu Danzig (Beobachter Kleefeld) gezogen, und entscheiden so deutlich für das Steigen des Barometers bei West- und das Fallen bei Ostwinden und für die daraus gefolgerte Drehung des Windes in dem Sinne SWN., dass es sich wohl höchstens um die Alternative handeln kann

entweder: die Dove'sche Ansicht ist richtig,

oder: es muss sür die aussallende Gesetzmässig-

keit, die nun einmal da ist, ein anderer

Grund aufgesucht werden.

Die benutzten Beobachtungen geben die Barometerstände auf 0",1 für die drei Zeiten 6h Morgens, 2h Mittags, 10h Abends; sie mußsten zuvor für die Temperatur corrigirt werden, und geben auf 100 R. reducirt und mit Ausscheidung der Regenbeobachtungen, folgende Differenzen zwischen den Beobachtungen der drei Tageszeiten, wenn acht Winde unterschieden sind und die Mittagsbeobachtung zur Angabe des Windes gewählt ist:

	10b.	166	980	139	161	139	130	503	355	dure		bis 10b.	-0,076	311	260	078	0.22	27	386	513	200
	6b bis 2b. 2h bis 16b. 64 bis	10,	100	+0,139	0+	0+	0-	9	0-	acht		6h bi	-0	10	9+	F	Ī	T	+0,386	1	7
	. 16b.	020	,012	+0,005	991	1067	-0,010	191	,120	Werthe dieser		bis 10b. 6b	+0,027	-0,093	035	+0.0113	090'0-	+0,002	+0,059	+0.181	191
	24 bi	0 -	7	7	7	7	9	1	7	erthe		24. 12h b	7	آ	7	7	7	7	7	7	+
	bis 2b.	0,146	9,076	+0,131	0,328	0,072	0,120	-0.339	-0,235	die W		6b bis 2h.	-0,103	0,218	0.065	0,075	0,082	0,120	+0.327	1887	4-0,339
	1 6b	H	_	-	-		-	_	_			19	-	=	-	-	-	_	-	-	-
	h Ab.	2							1,854	s denen		A Ab.	3						670,		
	10th	338	38	38	37	36	37	38	38	t, aus		10p	338	38	38	38	39	88	Ten man	257	36
	Min.	,6H3	7.45	,739	678	,333	181	.967	,734	nnterscheidet		Mirt.	.767	,820	776	578	2558	.759	.138	118	367
	28	338	38	38	38	36	37	37	38	noters		22	338	38	38	38	39	350	33	37	36
	Marg.	,537	128	,873	900,	405	790,	.628	499	Winde t		Morg.	164	,602	042	,653	370	,879	165	115	,706
	6h N	338	38	38	38	36	37	37	38			6h N	35. 25.	38	39	30	39	380	38	SH	36
	Angahl.	340	88	261	63	100	0.5	43	55	sechzehn	.: G:	Amzahl.	3.2	32	1.9	90	20	0.9	101	21	18
	An	-	_	_	_	_	_	_		alle se	n sind:	A		_	_		_				_
	Mittel.	3							9696	man a	entstanden	Mittel.		,778					,2.27		
	1	33	38	38	3	36	37	37	200	Wenn m	g ent	N.	338	38	38	38	39	3	38	37	36
****	Wind.	NO.	0	SO.	Š	SW.	W.	W.	ż		Ibirun	Wind.	NO.	NO.	NO.	0.	.080	SO.	SSO.	Ś	SW.
3	Par I	1				-2		~		oder	Ha	1	Z	2-4	0		0	43	S		S

		467		
-0,483 -0,491 -0,663 -0,375	den vierteljährlichen	+0.552 +0.552 +0.577 +0.134	N. —0,120 —0,210 —0,187 —0,785	d von NW.
-0,168 -0,144 -0,246 -0,132	den vier	+0,233 +0,247 +0,247	-0,418	der Gegen
-0,317 -0,417 -0,243	chtung bei	+0,195 +0,350 +0,350	0.210 -0.210 -0.602 -0.823	Steigen in
37, 750 38, 353 38, 598 38, 960	bendbeoba	10,094 10,094 10,094 10,094	WNW. -0,500 -0,527 -0,527	ngig ein S
37 582 38 209 38 352 38 352	A bau -a	+0,147 +0,213 +0,203	+0,219 -0,132 -0,262 -0,026	th durchga
77 267 77 267 77 2862 77 585 785 785	ler Morge	+0,295 +0,093 +0,709	-0,300 -0,052 -0,869 +0,162	n zeigt sic on SO:
277 173 62 63 458	zwischen d	-0,415 -0,070 -0,518	5w. +0,039 +0,166 -0,118 +0,385	Gegend v
37, 533 38, 141 38, 628 38, 791	Die Differenzen zwischen der Morgen- und Abendbeobachtung bei in sind folgende:	-0,134 +0,040 +0,475	25 W. +0,622 +0,036 +0,499 +0,662	n einzelne len in der
WNW. NNW. N.W.	Die Differenzen Mitteln sind folgende:	Frühling Sommer Herbst	Vierteljshr. Frübling Sommer Herbst	selbst in den einzelnen Monaten zeigt sich durchgängig ein Steigen in der Gegend von NW. und ein Fallen in der Gegend von SO:

1												
Ś	+0.30	4-0.55	+0.13	+0.63	10,71	+0,32	-1-0.62	1-0.60	10,41	-1-0,83	10.48	+0.45
SSO.	1090+	+0,35	+0.05	+0,0+	99.0+	+0,27	10,00	+.116	-0,03	+0.51	+0.12	+0.16
so.	-030	80'0-	-0.25	+0,53	+0,15	+0,24	+0,72	-0.07	+0.26	10,05	+1.26	-0.15
	+0.24											
0.	+0,11	-0,13	91,0-	4-0,67	80,0-	+0,27	+0,39	91'0-	40,09	-0,31	1.03	-1.23
ONO.		09'0-	+0,35	+0,37	+0,22	+0,21	-0,14	+0,01	10,00	-1,05	10.74	
NO.	98'0-	-2,00	-1,00	-0.93	+0,23	-0,17	+0,39	PF'0-	12,0-	+0,05	-2.08	+0.25
NNO.	-0,34	-1,22	-0,09	-0,29	+0,02	+0,46 -0,17	10,0-	-0,14	+0,12	-0,20	+3,30	+0,43
Monat.	Januar	Februar	März	April	Mai	Juni	Juli	August	September	October	November	December

N. (10,00) (10	
- 0,42 - 0,42 - 0,42 - 0,42 - 0,43 - 0,45 -	
N	
WWW 100 100 100 100 100 100 100 100 100	1
W. C.	
WSW. +0.077 +0.052 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55 +0.55	
1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 +	
887W + + 0.94 + + 0.15 + + 0.10 + + 0.10 + + 0.00 + + 0.00 + 0.00	-
Monat. Januar Februar März April Mai Juli Juli September October November	

Man sieht, dass nur in der Nähe von SW. und NO. der Sinn der Veränderung ungewiss ist, obgleich manche Winde nur das Mittel aus 5,4 und noch weniger Beobachtungen sind. Der ONO. fehlt im Jan. und Decmb. gänzlich. - Eine Correction wegen der täglichen Variation habe ich nicht angebracht, da sie größtentheils unbedeutend ist, überdem auf die Darlegung des Gesetzes weder hinderlich noch fördernd wirkt, sondern böchstens die Wendepunkte um etwas verrückt.

Auch wird man schwerlich, bei Betrachtung der fast vollkommenen Regelmässigkeit der obigen Differenzen, diess dem Zusall oder etwas so Schwankendem, als der verschiedenen Häufigkeit der einzelnen Winde zuschreiben können. Vielmehr wird es erlaubt sevn, einen Umstand, der, nach Dove, für Paris und London gilt, und zu Danzig, einem bedeutend nördlicher und eutfernt gelegenen Orte, noch mit derselben Entschiedenheit hervortritt, als bestehend für den größten Theil Europa's, besonders den westlichen zu vermuthen. Denn wenn in einem andern Orte nördlich von Danzig oder südlich von Paris bestimmt ein anderes Gesetz stattfände, so sollte man für Danzig oder Paris ein allmäliges Hinneigen zu demselben erwarten.

Es fragt sich nur, ob die Thatsache des fallenden Barometers bei SO. und des steigenden bei NW., als eine Drehung nach S. und N. gedeutet werden könne oder nicht.' Da zwar jeder Windesrichtung ein bestimmter Barometerstand, aber jedem Barometerstande wenigstens zwei (von SW. gleich weit entfernte) Windesrichtungen entsprechen, so wird man nur dann aus dem Mittel irgend welcher Anzahl und Auswahl Barometerbeobachtungen umgekehrt auf den herrschenden Wind schließen können, wenn man bloß die Beobachtungen einer Seite der Windrose benutzt hat. Aber selbst dann wird die anderweitig gefundene mittlere Windesrichtung von der dem Barometerstande entsprechenden abweichen.

Deun wenn wir acht Winde unterscheiden und die Westseite der Windrose (vom niedrigsten Stande bei SW bis zum höchsten bei NO) als Beispiel nehmen, so wird, wenn wir die Anzahl der SW. Winde mit SW. etc. bezeichnen, der Winkel φ , den die Resultirende der fünf Winde von SW. bis NO. mit der Richtung SW. bildet, durch

tang
$$q = \frac{NW + (W + N)\cos 45}{SW - NO + (W - N)\cos 45}$$

gegeben seyn, während der mittlere Barometerstand, für den wir gleichfalls einen Winkel der Windesrichtung, etwa φ_1 , suchen, durch

 $\frac{SWb_0 + Wb_1 + NWb_2 + Nb_3 + NOb_4}{SW + W + NW + N + NO}$

gegeben ist, also außer denselben Größen SW., W.... NO., der Zahl der Beobachtungen, auch noch von b_0 , $b_1 \ldots b_4$, den mittleren Barometerständen bei SW., W.... NO. abhängt, den Winkel φ_1 also nur in besonderen Fällen mit φ zusammenfallen läßt. Und so wenig oftmals φ und φ_1 , besonders bei nahe gleichen Anzahlen der Beobachtungen von einander abweichen mögen, so hindert dieß doch ein sicheres Schließen von dem Barometerstande auf die Windesrichtung. Noch viel unbestimmter und mindestens zweideutig wird ein solcher Schluß seyn, wenn die Windrose nicht nach der Linie SW.—NO., sondern nach irgend welcher Zwischenrichtung in zwei Hälften getheilt ist.

Dass diess aber Dove's Raisonnement, aus dem niedrigeren Stande des Barometers, z. B. nach Ostwind, auf eine Drehung nach SO. zu schließen, nicht umkehre, noch schwäche, dafür scheinen mir Folgendes Gründe zu seyn:

Wenn wir vorläufig die (freilich ganz besonders fragliche) Hypothese machen, dass der Wind in einem bestimmten Sinne sich drehe, sey es SWN oder SON., so sind in Beziehung auf die Geschwindigkeit dieser Drehung zwei Fälle möglich. Entweder sie ist bei jeder Drehang dieselbe, z. B. der Ostwind dreht sich jedesmal in der Zeit von 2h Mitt. bis 10h Ab. nur bis SO. (oder NO.), oder jedesmal bis S. (N.) oder bis SW. (NW.) u. s. w., oder seine Geschwindigkeit ist wechselud; der Ost drebet sich das eine Mal bis SO., das andere Mal bis S. Im ersteren Falle würde die Umdrehungszeit constant seyn, selbst wenn die Drehungskraft der einzelnen Winde verschieden wäre. Diess streitet sowohl gegen die Erfahrung, als gegen die Ueberlegung, dass die Drehungsgeschwindigkeit mit der Stärke der sie bedingenden Winde variiren wird, mag man letztere direct aus berbeikommenden Lustströmen berleiten oder sonst welche Erklärung zu Grunde legen. Es bleibt also nur der Fall der variabeln Drehungsgeschwindigkeit übrig. Verfolgen wir nach und nach die verschiedenen möglichen Grade derselben bei den einzelnen Winden, so ist der nächste Fall der, dass das Maximum der Drehung von einer Beobachtung zur andern 45° beträgt. dass also z. B. der Ostwind von 2h Mitt. bis 10h Ab. höchstens bis SO. (oder NO.) fortrückt. Bezeichnen wir mit bo, b1, b2, b3, b4, b3, b2, b1, bo die nahe gleichmässig zu- und abnehmenden Barometerstände bei SW., W., NW., N., NO., O., SO., S., die aus nahe gleich vielen Beobachtungen als Mittel gezogen sind, so sind Folgendes im Durchschnitte die Werthe der einzelnen Winde von 6h Morgens bis 10h Abends.

(Drehung SWN.)

Vind.	6h Morgens.	2h Mitt.	10h Abends.	1Diff. 6b 10h.
N.	$\frac{1}{2}(b_2 + b_3)$	b ₃	$\frac{1}{2}(b_3 + b_4)$	$\frac{1}{2}(b_2 - b_4)$
NO.	$\frac{1}{2}(b_3 + b_4)$	b ₄	$\frac{1}{2}(b_4 + b_3)$	$\frac{1}{2}(b_4-b_2)$
О.	$\frac{1}{2}(\mathbf{b_4} + \mathbf{b_3})$	b ₃	$\frac{1}{4}(b_3 + b_2)$	$\frac{1}{2}(b_4 - b_2)$
50.	$\frac{1}{2}(b_3+b_2)$	b ₂		$\frac{1}{2}(\mathbf{b}_3 - \mathbf{b}_1)$
S.	$\frac{1}{2}(b_2 + b_1)$	b ₁	$\frac{1}{2}(\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_0)$	$\frac{1}{2}(b_2-b_0)$
W.	$\frac{1}{2}(b_1+b_0)$	bo	$\frac{1}{2}(b_0 + b_1)$	0
W.	(b₀+b₁)	b ₁	$\frac{1}{2}(\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2)$	$\frac{1}{2}(\mathbf{b}_0 - \mathbf{b}_2)$
IW.	$\frac{1}{2}(b_1+b_2)$	b ₂	$\frac{1}{2}(b_2 + b_3)$	$ \frac{1}{2}(\mathbf{b}_1 - \mathbf{b}_3)$

so von NO. durch O. bis SW. positive, von SW. bis O. negative Differenzen. Schwankt die Drchung zwihen (1° und 90°, so hat man:

Find. | 6h Morgens. | 2h Mitt. | 10h Ahends. | Diff. 6h - 10h. N. |
$$\frac{1}{3}(b_1+b_2+b_3)$$
 | $\frac{1}{3}(b_3+b_4+b_3)$ | $\frac{1}{3}(b_3+b_4+b_3)$ | $\frac{1}{3}(b_1+b_2-b_3-b_3)$ | 0 u. s. w. f.

ederum von NO. bis SW. positive, von SW. bis NO. gative Differenzen. Dasselbe ergiebt sich zwischen 0 d 135, 0 und 180, 0 und 270, 0 und 315. Bei 0 d 360 bleibt der Stand derselbe, und bei mehrmaliger indrehung, wenn sie stattfindet (was meist nicht anzuhmen ist), würde sich dieselbe Art und Weise der Difrenzen wiederholen. Daraus folgt aber, dass, wenn ne der Drehungen, sey es von S. durch W. nach N. ler von S. durch O. nach N. stattfindet, sie jederzeit it eben der Bestimmtheit hervortreten muss, als in der rometrischen Windrose der niedrigste Stand bei SW. ed der höchste bei NO. Selbst deutlicher, wenn auch cht wahrer, wird dieses Hervortreten seyn (wie aus ir Größe der Differenzen in den vorbergehenden Scheaten ersichtlich), wenn die Drehung nicht immer gerade rischen 0 und 45 schwankt, sondern weitere Gränzen it, und da letzteres im Allgemeinen wohl auzunehmen t, so wird das Gesetz der Drehung, wenn eines statt-

findet, noch bestimmter hervortreten müssen, als das der Extreme bei SW. und NO. Dass aber die Größe der Differenz zwischen der Morgen- und Abendbeobachtung nicht bei allen Winden dieselbe ist (wenn auch vielleicht die Differenz zwischen den barometrischen Werthen, z. B. von SO, und S., und zwischen denen von S. und SW. gleich ist), und dass dieselbe ihre Maxima bei SO. und NW. erreicht, rührt offenbar daher, weil die Halbirungslinie der Windrose, welche durch SO. und NW. geht, die beiden Theile das Maximum der Ungleichheit ihrer barometrischen Werthe erreichen lässt, während die Linien durch NO. und SW. die Windrose in zwei gleichwerthige Hälften theilt. - Wenn die Anzahlen der Bcobachtungen sehr verschieden sind und mehrere Winde ganzlich ausfallen, so können allerdings die Differenzen in obigen Schematen kleiner (aber auch größer) ihre Entschiedenheit also geringer (größer) werden; aber für sehr unwahrscheinlich wird man es halten müssen, dass sie durchgängig in den entgegengesetzten Sinn umschlagen. Dass gleichwohl in der Wirklichkeit die Differenzen nicht so groß sind, als in obigen Buchstaben-Mitteln, rührt von dem Umstande her, der der Kürze wegen bei letzteren nicht berücksichtigt ist, dass der herrschende Wind schr häufig mehrere Tage anhält, dass also, wenn an ciner Anzahl Mittagen NO. geweht hat, von den zugehörigen Abendbeobachtungen vielleicht 2 ebenfalls dem NO. gehören, während nur in einem Drittel O., SO. . . . gefolgt sind. Jene 3 NO. Wind werden also das Barometer nicht so sehr fallen lassen, wie in den Buchstabenausdrücken augegeben ist, wo das Gewicht des NO. Windes gleich dem des O., SO. . . . gesetzt ist, während es dieselben vielleicht drei Mal übertrifft.

Sonach werden sich

- 1) gegen die Nothwendigkeit des Hervortretens eines Drehungsgesetzes, wenn es existirt,
- 2) dagegen, dass es genau in der Form bervor-

475

treten müsse, wie die oben (zu Anfang) gegebenen Differenzen

keine Zweisel erheben lassen. Es käme nur darauf an, wahrscheinlich zu machen. dass überhaupt eine bestimmte Drehung stattfinde, und sie dann aus Beobachtungen abzuleiten.

Wäre es aber nicht ein Gesetz der Drehung, welches sich in diesen merkwürdig regelmässigen Unterschieden ausspricht, so müste es wegen seiner Wendepunkte bei NO. und SW., und seiner Maxima bei SO. und NW. wenigstens mit dem Winde und überdem mit den barometrischen Werthen der Winde im Zusammenhange stehen und sich als Function des Windes darstellen lassen. Beim Winde unterscheiden wir aber zweierlei. Richtung und Intensität; es mus also von 6h bis 10h entweder eine Veränderung der Richtung oder der Intensität stattfinden. Eine Veränderung der Intensität würde bei allen Winden das Barometer fallen, eine Verringerung steigen lassen. Man müsste also annehmen, dass auf der Ostseite die Winde fortwährend stärker werden, auf der Westseite fortwährend schwächer. Da diess aber wiederum eine Drehung voraussetzen oder zu Hypothesen führen würde, die das Regelmässige obiger Differenzen nicht hinreichend erklären, so wird es gestattet seyn, die Veranderung der Richtung des Windes, d. h. Drehung, für das wahrscheinlichste Auskunftsmittel zu halten: wie diess Alles Hr. Prof. Dove selbst vielfach in seinen Abhandlungen erörtert und die überraschende Lösung des Problems der Hydrometeore dadurch gegeben hat.

Das Darlegen eines solchen Factums, wenn es Befriedigung zurücklassen soll, macht eine Hypothese nothwendig, die es mit Bekanntem in Verbindung setzt. Und wenn man die veränderte Windesrichtung nicht aus direct herbeikommenden Luftströmen ableiten, d. b. unerklärt lassen will, so möchte Dove's Annahme zweier entgegengesetzter und abwechselnd einander verdrängender Luftströme, die mit ihren rechten Seiten an einander stoßen, die einfachste Art der Erklärung seyn. (Ein Luftstrom würde bloß eine halbe Umdrehung hervorbringen.). Die Richtung dieser beiden Ströme wäre wilkührlich anzunehmen, doch wird man sich wegen der Häufigkeit der SW. Winde für einen SW. und NO. Strom entscheiden: wofür sich dann weitere physikalische Gründe auffinden, und, wie Dove gethan, directe Beobachtungen der Himmelsansicht und der Windesrichtung mit dem offenbarsten Erfolge deuten lassen.

Wären solche zwei Ströme die einzigen in der Atmosphäre vorhandenen, so würde sich der Wind ununterbrochen in derselben Richtung umdrehen und von obigen Mitteln müßten die Differenzen absolut regelmäßig seyn. Aber dieselben localen Störungen, oft groß und dauernd, welche die barometrischen Werthe der einzelnen Winde nur selten ganz regelmässig werden lassen, sind es auch, welche Winddrehungen im entgegengesetzten Sinne gestatten, und um so mehr zu gestatten scheinen, als weder die Windfahne, noch oftmals der Wolkenzug ihre Unbedeutendheit und ihren mehr oder weniger geringen Eintluss auf die Hauptströmungen der Atmosphäre anzudeuten im Stande sind. Hinreichend empfindsam für ihre verschiedene Wichtigkeit ist bloß das Barometer, und dessen mittlere Stände werden am wahrscheinlichsten die mittlere Drehung anzugeben vermögen. Ein directes Zählen der wirklichen Drehungen müßte allerdings dasselbe Resultat geben, wenn man das Gewicht der einzelnen Drehungen dabei sicher unterscheiden könnte. Man sieht aber ein, dass, ohne dieses, das Gesetz bis zum Unkenntlichen verdeckt werden kann, ähnlich wie bei zehn Barometerbeobachtungen bei Ostwind das Barometer einen tieferen Stand als bei SO. haben kann, während eine einzige hinzukommende Beobachtung den mittleren Stand bei O. böher erweist, als den bei SO. Denn diels eben ist die Bedeutung des

Nortes Mittel, dass man gegebene Beobachtungen nicht loss zählen, d. b. ihre Werthe gleichsetzen, sondern auser diesem nächsten Element, auch noch ihre verschieenen Gewichte berücksichtigen will. Der etwas einfahe und unmathematische Ausdruck Drehung, der also om Nehmen eines Mittels nicht fähig scheint, bekommt iese Fähigkeit durch Berücksichtigung des Umfangs und er Stärke der bedingenden Lustströme und ihres Maales des Barometerstandes. Die Kenntnifs des Sinnes der nittleren Winddrehung dient (wegen der Ungewissheit ber die meisten localen Störungen) nicht zu sicherer Torausverkfindigung der Windesrichtung, sondern sagt ur aus, dass eine solche Drehung im Grossen stattlinde, nd dass, wenn man jede Aenderung der Windesriching als die resultirende zweier an einander stofsenden Vinde betrachtet, zwei grosse Lustströme existiren, wele die Windverhältnisse beherrschen.

Wäre es eine tägliche Variation in der Richtung Windes, die durch das angewandte Verfahren elimitt würde, so müßte das von 6h Morg. bis 10h Ab. bei V. steigende, bei O. fallende Barometer des Nachts von 6h bis 6h, also überdem in der Hälste Zeit, zürückgem, d. h. wenn man die Beobachtung 6h Morg. in die litte nähme, so müßte die Disserenz zwischen 10h Ab. ad 6h Morg. sich umgekehrt verhalten, als die zwischen 10h Morg. und 2h Mitt. Ich habe diesen Fall nicht ganz archgesührt, sondern bloß zwei Monate, Januar und ali gerechnet, von welcher Wahl kein Grund da ist zunehmen, daß sie zu Gunsten des Resultats geschem sey. Das Mittel aus diesen zwei Monaten giebt:

									•••							
10b - 2b.	-0,39	50,0+	1-0.15	-0,28	-0,39	010-	-0,10	+0,19	10,50	+0,28	1-0,07	40.00	-0,22	18:0-	-2,17	-0,23
65-2h.	-0.24	+0,15	+0,11	-0,14	90'0+	-0,0:3	-0.04	+0,21	+11,16	+0,19	900-	100+	91,0-	-0,22	-1,08	-0,12
Diff. 10.6b.	-0.15	01'0-	10.01	-0,14	21,0-	-0.07	90'0-	+0.28	+0.34	+0.09	+0.13	10'0-	90'0-	60'0-	-1,09	-0,11
2h Mitt.			37,02													
6b Morg.			37 ,13													
10h Ab.	337",02	38,10	37 ,17	37,38	38 ,65	38 ,11	38,90	38 ,14	35 ,39	36,63	36 ,38	36 ,70	37 ,18	38,39	37,01	37,83
Anzahl.	20	14	13	40	18	26	12	125	32	33	11	189	62	28	6	89
Differenz.	+0,08	10'1-	170+	+1,41	-0,76	+0,78	-1,07	-2,80	+1,43	-0,20	+0,39	10,57	+1,25	-0,42	-0,14	-0,74
Minel.	2 "	38 ,12	37 ,111	37 ,52	38 93	38 ,17	38 ,95	37,88	35,08	36 ,51	36,31	36,70	37,27	38 ,52	38,10	37 ,94
Wind.	NNO.	NO.	ONO.	0	080	SO.	.088	ú	SSW.	SW.	WSW.	W.	WNW.	NW.	NN.	z

Betrachten wir zuvörderst den Gang der Differenzen eben der Rubrik » Mittel, « so zeigt sich, dass sie (durch cale Störung) ziemlich unregelmäßig sind, was auch bei en jährlichen Mitteln (s. unten) in gewissem Grade der all ist. Die größere Regelmässigkeit in den drei anern Differenz-Rubriken kann daher nur in der weiter ben erörterten Bedeutung der letzteren begründet seyn. ie Mittel sind von der gewöhnlichen Form der baromeischen Windrose so abweichend, dass sie statt eines faximums bei NO, und eines Minimums bei SW., zwei laxima bei SO. und NW., und zwei Minima bei SSW. ad ONO. zeigen. Daber sind die Wendepunkte in den isferenzen zwischen den drei Tageszeiten sehr verschoen, und statt zweier Wendepunkte bemerkt man vier, elche die Differenzen in vier Theile theilen, zwei posire und zwei negative. Die zwei größten Theile liegen beiden Seiten des Wellenthals bei WSW., die bein kleineren beziehen sich auf die schwächere Vertieng bei ONO. Man sieht, wie streng schon aus diesen vei Monaten die Differenzen an den Gang der Mittel ch anschliessen, wie sie nicht an die Linie von SW. ich NO. gebunden sind, sondern lediglich von den letzren abhängen, sonach das oben gemachte Raisonnement, is eine Drehung des Windes das Bedingende sey, noch stärken.

Jedenfalls sieht man aber deutlich, dass die Disserven zwischen 10^h und 6^h von denen zwischen 6^h und (also auch von denen zwischen 10^h und 2^h) wenig ler gar nicht abweichen; dass also bei demselben Winde, o ein Steigen oder Fallen zwischen 6^h und 2^h stattsingt, es in demselben Sinne zwischen 10^h und 6^h geschebe, en Sinn der Disserven zwischen 6^h und 2^h, wenn er diesen zwei Monaten nicht recht deutlich hervoräte, haben wir schon vorher kennen gelernt. Es getat also von früher zu wissen, dass die Winddrehung in 6^h bis 2^h im Sinne SWN, geschieht, um behaupten

zu können, dass diess auch von 10h bis 6h der Fall sey, das heisst:

Das Gesetz ist unabhängig von der Periode des Tages.

Eine andere Rechnung der Beobachtungen derselben funfzehn Jahre giebt für die barometrische Windrose und mittlere Windesrichtung Danzigs in der jährlichen und vierteljährlichen Periode folgende Resultate:

1) Formeln.

Jabr:	b(m)=337'	",937+1"	,190sin(m. 2	210+	29° 23')
		-1-0	,162sin(m. 4	5° +1	75° 38')
Frühling:	==337	,709-1-1	,185sin(m.2	210+	40021)
-		-1-0	,297sin(m.4	5° +1	01 0 28')
Sommer:	=337	,285+0	,694sin(m. 2	210+	48° 10')
		+0	,121sin(m.	45°+1	48° 26')
Herbst:	=338	,503+1	,926sin(m . 2	210+	33°24')
•		-1-0	,588sin(m. 4	5° +1	940 19')
Winter:	=338	,444+1	,475sin(m. 2	210-	25° 35')
		+0	,784sin(m.4	5° +1	71020)

2) Pachachteta Wentha dan sincelasa Winds

A) Beobachtete werthe der einzelnen winde.								
Winde.	Jahr.	Frühling	Sommer.	Herhat.	Winter.			
N.	335",802	335",858	338",217	339"',816	339",616			
NNO.	38 ,342	38 ,714	37 ,575	39 ,487	39 ,142			
NO.	38 ,755	39 ,022	37 ,893	39,660	39 ,335			
WNO.	38 ,736	38 ,976	38,412	40 ,570	38 ,269			
0.	38 ,626	38 ,236	37 ,465	39 ,671	39 ,487			
OSO.	39 ,234	37 ,635	36 ,864	40 ,542	41 ,292			
SO.	38 ,673	37 ,773	37,668	38 ,968	39 ,443			
SSO.	38 ,110	37 ,862	37 ,390	38,648	38 ,095			
S.	37 ,846	37 ,516	36 ,968	37 ,860	38 ,366			
SSW.	36 ,355	36 ,940	36 ,241	35 ,807	36 ,761			
SW.	36 ,220	35 ,860	36 ,558	36,015	36 ,588			
WSW.	36 ,255	36 ,277	,	36 ,294	36 ,164			
W.	37,096	36 ,796	37,092	37 ,306	37 ,146			
WNW.	37 ,554	37 ,137	37 ,120	38,076	37 ,960			
NW.	37 ,992							
NNW.	38 ,397	37 ,910	37 ,312	38 ,907	39 ,117			

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

3) Berechnete Werthe.

Wind.	Jahr.	Frühling.	Sommer.	Herbst.	Winter.
N.	338",533	338",767	337",865	339",118	339",199
NNO.	38 ,768	38 ,927	37 ,912	39 ,592	39 ,076
NO.	38 ,922	38 ,831	37 ,875	39 ,819	39 ,060
ONO.	38 ,995	38 ,589	37,793	40 ,094	39 ,295
0.	38 ,962	38 ,321	37 ,685	40 ,258	39 ,656
OSO.	38 ,777	38 ,086	37,543	40 ,089	39 ,897
SO.	38 ,418	37 ,864	37 ,350	39 ,460	39 ,713
SSO.	37 ,917	37 ,594	37,102	38 ,439	38 ,997
S.	37 ,365	37 ,233	36 ,831	37 ,298	37 ,925
SSW.	36 ,896	36 ,819	36,602	36 ,402	36 ,882
SW.	36 ,630	36 ,469	36 ,489	36 ,047	36 ,278
WSW.	36 ,733	36 ,333	36 ,541	36 ,312	36 ,339
W.	36 ,888	36 ,515	35 ,759	37 ,040	36 ,996
WNW.	37 ,307			37 ,929	37 ,921
NW.	37,778		37,426	38 ,686	
NNW.	38 ,203	38 ,320	37,704	39 ,167	39 ,155

4) Differens swischen 2, und 3.

Wind.	Jahr.	Frühling.	Sommer.	Herbut.	Winter.
N	+0,269	+0,091	+0,352	+0,398	+0,117
NNO.	0,426	-0.213	-0.337	-0.105	+0,066
NO.	-0,167	+0,191	+0,018	-0,159	+-0,275
ONO.	-0,259	+0,387	+0,619	+-0,476	-1,026
O.	-0,336	-0.085	-0,220	-0.587	-0,169
OSO.	+0,457	-0,451	-0,679	+0,453	+1,395
SO.	+0.258	-0,091	+0,318	-0.492	-0.270
SSO.	+0,193	+0,268	+0,288	+0,209	0,902
S.	+0,481	4-0,283	+0,137	+0,562	-+-0,441
SSW.	-0.541	+0,121	-0.361	0,595	-0,119
SW.	-0,110	-0,609	+0,069	-0.032	+-0,310
WSW.	-0,478	-0.056	-0.249	-0.018	-0,175
W.	+0,208	+0,281	+0,333	+0,266	4-0,150
WNW.	+0,247	+0.133	+0,037	+0.147	+0,039
NW.	+0,214	+-0,167	+0,067	-0.260	-0.405
NNW,	4-0,197	-0,410	-0,392	-0,260	-0,038
		-			

Poggendorff's Annal. Bd. XXXI.

Folgendes sind die Zahlen der Beobachtungen, aus denen diese Mittel genommen sind:

Wind.	Jalir.	Frühling.	Sommer.	Herbst.	Winter.
N.	1425	493	590	195	147
NNO.	378	152	158	30	38
NO.	381	116	147	84	34
ONO.	190	58	83	33	16
O.	669	234	156	175	104
OSO.	292	74	58	98	62
SO.	500	132	56	137	175
SSO.	288	95	29	85	79
S.	2284	474	308	701	798
. SSW.	582	107	113	205	157
SW.	761	165	140	273	183
WSW.	362	98	72	97	95
W.	2399	496	702	565	636
WNW.	999	241	278	225	255
NW.	576	143	165	153	115
NNW.	174	48	32	46	48

und die daraus nach der Lambert'schen Formel berechneten mittleren Windesrichtungen (die Intensitäten gleich gesetzt):

Jahr:	68°	7'
Frühling:	92	22
Sommer:	122	0
Herbst:	43	28
Winter:	44	34

die Winkel, welche die Resultirende mit dem Meridian bildet.

XX. Ueber die Bestimmung der Richtung der durch elektrodynamische Vertheilung erregten galvanischen Ströme; von E. Lenz 1).

den 29. November 1833.)

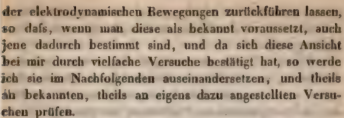
n seinen "Experimentaluntersuchungen über die Elektrilat, welche die Entdeckung der sogenannten elektromamischen Vertheilung enthalten, bestimmt Faraday e Richtung der durch dieselbe hervorgerusenen galvaschen Ströme in der Art, dass 1) ein galvanischer rom in einem ihm parallel genäherten Drahte, einen ihm itgegengesetzten hervorruft, in einem von ihm entfernn aber, einen in gleicher Richtung laufenden, und dass ein Magnet in einem sich in seiner Nähe bewenden Leiter einen Strom veranlasst, der von der Richng abhängt, in welcher der Leiter bei seiner Bewegung magnetischen Curven durchschneidet (Poggend. Ann. 32, No. 5 & 114 und 116 der Arbeit von Faraday), llein abgesehen davon, dass hier zwei ganz verschiedene egeln für ein und dasselbe Phänomen gegeben werden lenn der Magnet lässt sich ja, nach Ampères schöner beorie, als ein System von circularen galvanischen Ströen betrachten), so ist die Regel nicht einmal, wenigens unmittelbar, ausreichend, indem sie manche Fälle gar cht in sich schliesst, z. B. den, wenn ein, gegen einen rom senkrecht gerichteter, Leiter längs diesem hinbe-

DEinen früheren Aufsatz des geehrten Hrn. Versassers: »Ueber die VVirkungen, nach welchen der Magnet f eine Spirale einwirkt, wenn er ihr plötzlich genähert oder von ihr entsernt wird, und über die vortheilhasteste Construction der Spiralen zu magnetoelektrischem Behuse" — hossen wir den Lesern in einiger Zeit vorlegen zu können.

wegt wird; endlich aber hat sie im zweiten Punkt nach meiner Ueberzeugung nicht die zu wünschende Einfachheit, so dass sie sich leicht auf die einzelnen Fälle anpassen ließe, und ich glaube, dass andere Leser der sonst so vortrefflichen Abhandlung mir darin beistimmen werden, wenn sie sich des §. 116 erinnern, wo Faraday die obige Regel durch Bewegung einer Messerklinge an einem Magneten zu verdeutlichen sucht; ja Faraday selbst erwähnt der Schwierigkeit, die Richtung der Ströme gut zu verdeutlichen.

Nobili (in seiner Abhandlung, Poggend. Annal. 1833, No. 3) geht von dem ersten Satze Faraday's aus, dass nämlich bei Annäherung eines Leiters an einen ihm parallelen galvanischen Strom in ersterem ein entgegengesetzter Strom erregt werde, bei Entfernung ein gleichgerichteter, und sucht dadurch allein alle Erscheinungen und die Richtungen der durch elektrodynamische Vertheilung erregten Ströme zu erklären. Allein diese in anderer Hinsicht sehr schätzenswerthe Arbeit hat in manchen Punkten für mich nicht den Grad der Evidenz, den man bei physikalischen Abhandlungen zu erwarten berechtigt ist, namentlich bei Erklärung derjenigen Ströme, S. 408, die in einem Leiter entstehen, der senkrecht auf einen galvanischen Strom gerichtet ist und sich längs diesem biubewegt. Faraday hat gewiss Recht, wenn er der Theorie des italianischen Physikers im Allgemeinen den Einwurf entgegensetzt, dass bei der Drehung eines Magneten um seine eigene Axe und bei gehöriger Anlegung der Prüfungsdrähte ebenfalls ein galvanischer Strom erregt wird, ohne dass bier ein Annähern oder Entsernen der Ströme des Magneten gegen denselben stattfindet, da im Gegentheil Alles in demselben seine gegenseitige Lage beibehält.

Gleich bei Durchlesung der Abhandlung Faraday's schien es mir, als müssten sich sämmtliche Versuche der elektrodynamischen Vertheilung sehr einsach auf die Sätze



Der Satz, nach welchem die Reduction der magnetoelektrischen Erscheinung auf die elektromagnetischen goschieht, ist folgender:

Wenn sich ein metallischer Leiter in der Nähe eines galvanischen Stroms oder eines Magneten bewegt, so wird in ihm ein galvanischer Strom erregt, der eine solche Richtung hat, dass er in dem ruhenden Drahte eine Bewegung hervorgebracht hätte, die der hier dem Drahte gegebenen gerade entgegengesetzt wäre, vorausgesetzt, dass der ruhende Draht nur in Richtung der Bewegung und entgegengesetzt beweglich wäre.

Um sich daher den Sinn der Richtung des im beweglichen Draht durch elektrodynamische Vertheilung erregten Stroms zu verdeutlichen, überlege man, wohin müste der Strom nach elektromagnetischen Gesetzen gorichtet seyn, wenn er diese Bewegung hervorgebracht hätte; der Strom wird im Drahte nach der entgegengesetzten Richtung erregt werden. Als Beispiel wollen wir uns den bekannten Faraday'schen Rotationsversuch vergegenwärtigen, wo der vertical herabhängende bewegliche Leiter von einem galvanischen Strom von oben nach unten durchlaufen wird, und folglich den Nordpol des gerade unter ihm befindlichen Magneten in der Richtung von N. durch O. nach S. umkreist; lassen wir nun den Strom den beweglichen Leiter nicht durchlaufen, geben ihm aber die so eben genannte Bewegung durch mechanische Mittel, so wird nach unseren Gesetzen in ihm ein Strom erregt, der, dem vorigen entgegengesetzt, den beweglichen Draht von unten nach oben durchläuft, und in ibm nachgewiesen werden kann, wenn man das untere und obere Ende desselben mit dem Multiplicator in Verbindung setzt.

Wenn wir uns unser obiges Gesetz nun recht verdeutlichen, so werden wir daraus folgern können, dass jedem elektromagnetischen Bewegungsphänomen ein Fall der elektrodynamischen Vertheilung entsprechen müsse; man braucht nur, wie im obigen Beispiele, die auf elektromagnetischem Wege erregte Bewegung durch andere Mittel bervorzubringen, und man wird einen Strom im beweglichen Leiter erregen, der dem im elektromagnetischen Experiment ehtgegengesetzt ist. Ich werde im Folgenden mehrere solcher sich entsprechender Phänomene anführen, und zwar so, dass ich auf das elektromagnetische Phänomen sogleich das ihm entsprechende maguetoelektrische folgen lasse, und das erste durch einen Buchstaben des großen lateinischen Alphabets, das letzte durch den entsprechenden kleinen bezeichne. Dieses wird zugleich die Richtigkoit unseres Gesetzes am besten in's Licht setzen; zu noch größerer Verdeutlichung werden die der Abhandlung beigegebenen, mit denselben Buchstaben bezeichneten, Figuren (Taf. IV Fig. A, a - G, g) beitragen, bei welchen ich Folgendes bemerke: Die Pfeile bezeichnen sowohl die Richtung der Bewegung als die des Stroms, indessen habe ich beide Bedeutungen derselben durch ihre Form unterschieden, indem sich der Pfeil =++ auf die Bewegung, der Pfeil ++ aber auf den Strom bezieht; ferner bezeichnet der vollkommen ausgezeichnete Pfeil o++ oder ++ die beim Versuch gegebene Bewegung oder den gegebenen Strom, dagegen die mit punktirten Linien gezeichneten Pfeile gleicher Form, die als Resultat erhalteue Bewogung oder den als Resultat des Versuchs erhaltenen Strom, Bei Festhaltung dieser Bezeichnungen wird man die Figuren ohne Schwierigkeit verstehen. Ich gehe also zu den Versuchen selbst:

A. Ein von einem galvauischen Strom durchflossener ge-

chen entgegengesetzt ist. (Ampère.)

a. Wenn von zwei geradlinigen, einander parallelen Leitern einer von einem galvanischen Strom durchlaufen wird, und wenn man den andern Leiter jenem in paralleler Richtung nähert, so wird während der Bewegung im bewegten Leiter ein entgegengesetzter Strom von dem im unbewegten hervorgerufen; entfernt man ihn aber, so ist der erregte Strom mit dem erregenden gleichlaufend. (Faraday.)

B. Wenn man zwei verticale kreisförmige Leiter hat, die, von nahe zu gleichem Durchmesser, mit ihren Ebenen auf einander senkrecht stehen und einen gemeinschaftlichen verticalen Durchmesser zur Axe haben, um welche beide (oder auch pur einer) drebbar sind, und wenn man durch beide einen galvanischen Strom leitet, so werden sie sich so an einander legen, dass die Richtung der Ströme in beiden dieselbe ist. (Ampere.)

b. Wenn von zwei wie oben beschaffenen und disponirten kreisförmigen Leitern der eine, fest stehende, durch einen galvanischen Strom durchflossen wird, und wenn man dann den andern beweglichen jenem plötzlich aus der senkrechten in die parallel anliegende Lage bringt, so entsteht in ihm ein Strom, der dem im audern Leiter entgegengesetzt ist. (Lenz.)

Diesen letzten Versuch habe ich mit zwei kreisförmigen Leitern angestellt, von denen jeder aus 20 Windungen besponnenen Kupferdrahts bestand; der eine ward mit einem 2 Quadratfuß großen Zinkkupferpaar, der andere mit einem empfindlichen Nobili'schen Multiplicator in Verbindung gesetzt.

C. Wenn sich in der Nähe eines geradlinigen unbegränzten Leiters ein anderer geradliniger, auf jenem senkrechter, beweglicher und in der Art begränzter Leiter befindet, dass er ganz auf einer Seite liegt, ihn also nicht kreuzt; und wenn beide Leiter von einem galvanischen Strom durchtlossen werden, so wird der bewegliche Leiter sich längs dem unbegränzten hinbewegen, und zwar in Richtung des Stroms des letzteren, sobald sein eigener von jenem abwärts sliesst, gegen die Richtung aber, sobald sein eigener Strom dem unbegränzten zuströmt.

Die Benennung » begränzter « und » unbegränzter « Strom muß in der in den Lehrbüchern des Elektromagnetismus gebräuchlichen Bedeutung genommen werden.

c. Bewegt sich ein begränzter Leiter, der senkrecht auf einen vom galvanischen Strom durchflossenen unbegränzten Leiter steht, längs diesem und in Richtung seines Stroms hin, so entsteht in ihm ein Strom, der gegen den unbegränzten Leiter gerichtet ist; bewegt sich aber der begränzte Leiter gegen die Richtung des Stroms im unbegränzten Leiter, so ist die Richtung des in ihm durch Vertheilung erregten Stroms von dem unbegränzten Strom abwärts. (Nobili; Poggend. Annalen, 1833, No. 3 S. 407.)

Im Vorbergehenden sind die Hauptfälle, wo ein galvanischer Strom auf einen andern einwirkt, betrachtet worden; im Folgenden werden wir auf dieselbe Weise die Erscheinungen einer wechselseitigen Einwirkung eines galvanischen Stroms und eines Magneten in ihren Hauptmomenten zusammenstellen. Durch eine zuerst von Ampère angegebene Vorstellungsweise findet man sich in den elektromagnetischen Erscheinungen dieser Art, was die Richtung der verursachten Bewegung aubetrifft, leicht zurecht; sie besteht bekanntlich darin, dass man dem

Strome einen Kopf und Fuss, eine rechte und linke Hand giebt, oder, noch besser, sich selbst in den Strom versetzt denkt, so dass derselbe (der positive) zu den Fü-Isen ein- und zum Kopfe austritt, während man das Gezicht zum Nordpol des Magneten wendet; dieser wird dann durch den Strom links hin oder der Strom (und also der Beobachter in ihm zugleich mit) am Nordpole rechts hinwegbewegt.

Von unserem allgemeinen Gesetz der Beziehung der magnetoelektrischen Erscheinungen auf die elektromagnetischen ausgebend, werden wir für letztere leicht eine Abnliche Regel ableiten können, die folgendermaßen lauten wird:

Es wird in dem vor dem Nordpol eines Magneten bewegten Leiter durch elektrodynamische Vertheilung ein galvanischer Strom entstehen, der, wenn man sich in der Art in den bewegten Leiter versetzt, dass man das Gesicht zum Nordpol wendet und sich dabei mit dem Leiter rechts hinbewegt, einen vom Kopf zu den Fü/sen durchströmt. - Diese Regel wird man in allen folgenden Anordnungen der Versuche bewährt finden,

D. Wenn ein geradliniger Strom über einer frei schwebenden, und durch die Erdkrast gerichteten, Magnetnadel ihr parallel fortgeführt wird, so dass er von Süd nach Nord über ihr weggeht, so wird der Nordpol der Magnetnadel nach West abgelenkt; geht der Strom aber von Nord nach Süd, so ist die Abweichung nach Ost. - Ist der Draht unter der Nadel fortgeführt, so erfolgt im ersten Fall Abweichung nach Ost, im zweiten pach West. (Oersted.)

d. Wird ein Leiter über einen, seine natürliche Lage von Süd nach Nord habenden, Magneten, diesem parallel, fortgeführt und der Magnet dann plötzlich um seinen Halbirungspunkt mit dem Nordpol nach West gedreht, so wird im Leiter ein Strom von Nord nach Süd erregt; geschieht die Drohung des Magneten nach Ost, so läuft der Strom von Süd nach Nord. Besindet sich der Leiter unter dem Magneten, so geht der Strom im ersten Fall von Süd nach Nord, im zweiten von Nord nach Süd. (Lenz.)

Zu diesem Versuche nahm ich als Leiter die, einen Fuß lange, Seite eines Quadrats, welches aus mehrfachen Windungen eines mit Seide besponnenen Kupferdrahts bestand; diese Seite näherte ich dem 5 Zoll langen Magneten so sehr, dals die elektrodynamische Einwirkung desselben auf die andern drei Seiten gegen die auf diese eine Seite als verschwindend angeschen werden kounte. — Um die Richtung des hervorgerusenen Stroms der so eben gegebenen Regel gemäß zu finden, denke man sich den Magnet als ruhend, und den Leiter im ersten Fall nach Ost, im zweiten nach West gedreht, was ossenbar dasselbe ist, so wird man sich leicht zurechtlinden.

- E. Wenn man einem vertical stehenden, kreisförmigen galvanischen Strom, der in horizontaler Richtung frei beweglich ist (z. B. durch Schwimmen auf einer Flüssigkeit), einen Magnet mit horizontaler Axe entgegen hält, so dass seine verlängerte Axe durch den Mittelpunkt des kreisförmigen Stroms geht, und wenn des letzteren Richtung den Richtungen der Ströme im Magnet, nach Ampère's Theorie, parallel ist, so bewegt sich der Strom über den Magneten hin bis zur Mitte desselben, so dass er ihn in dieser Lage des Gleichgewichtes wie ein Ring umschließt. Kehrt man nun plötzlich den Magneten oder die Richtung des Stroms um, so bewegt sich der letztere von der Mitte des Magneten weg über seinen Pol hinaus. (De la Rive.)
- Enden mit einem Multiplicator verbunden ist, plötzlich über den Pol eines Magneten bis zur Mitte desselben schiebt, so entstebt in ihr ein galvanischer Strom, dessen Richtung den Strömen im Magnete entgegengesetzt ist; schiebt man sie von der Mitte über den Pol zu-

zurück, so ist der dadurch entstehende Strom mit den Strömen des Magneten gleichlaufend. (Faraday.)

Hieher gehört auch die bekannte Art des Versuchs. die von Nobili herrührt, dass wenn ein mit einer Spirale umwundener cylindrischer Anker von weichem Eisen an die Pole eines Huseisenmagneten angelegt wird, in der Spirale ein Strom bervorgerufen wird, der denen, welche der Magnet im Anker, nach Ampère, bervorbringt, entgegengesetzt gerichtet ist; beim Abziehen des Ankers im letzteren parallel laufender. Beim Anlegen des Ankers nämlich werden von den im Eisen nach allen Richtungen vorhaudenen, die Molecüle desselben umkreisenden Strömen, die zunächst die Magnetpole berührenden von diesen in bestimmte Lage gerichtet; diese Richtung pflanzt sich, obgleich in unendlich kurzer Zeit, von beiden Enden des Ankers bis zur Mitte fort; er ist also eben so, als ob in die, den Anker umgebende, Spirale plötzlich, von der einen Seite ein Nord-, von der andern ein Süd-Pol, die in der Mitte sich zu einem Magneten vereinigen, hineingesteckt würden. Beide müssen in der Spirale gleichgerichtete Ströme hervorbringen, indem zwar die Pole, aber auch die Richtung ihrer Annäherung entgegengesetzt sind. Beim Abziehen verliert sich die Richtung der Ströme in der Mitte, wo sie am achwächsten war, am ersten, und er ist daher eben so, als ob die beiden Pole nach entgegengesetzter Richtung aus der Spirale herausgezogen würden. Dieser Versuch entspricht im Elektromagnetismus einem doppelten, wie der von de la Rive angestellte, wo sich von jeder Seite des Magneten ein beweglicher kreisförmiger Strom um denselben bis zur Mitte hin, oder von ihr wegschiebt,

F. Wenn man das unter den elektromagnetischen Versuchen so bekannte Barlow'sche Rad in die Ebene des Meridians bringt, durch dasselbe den Strom vom

Umfang zum Mittelpunkt leitet, und den Huseisenmagneten so an den untern Raud desselben hält, dass der Nordpol im West, der Südpol im Ost vom Rade liegt, so dreht sich das Rad um seine Axe in Richtung der Zeiger einer Uhr, deren Zifferblatt gegen West gekehrt ist; geht der Strom vom Mittelpunkt zur Peripherie, so geschieht die Bewegung in umgekehrter Richtung. — Wird der Magnet umgekehrt, so dass der Nordpol im Ost liegt, so kehren sich auch in beiden Fällen die Richtungen der Drehungen um. (Barlow.)

f. Macht man eine Scheibe von Kupfer um ihre Axe drehbar und hält nabe an dem Rande derselben einen Huseisenmagneten, so dass der Nordpol über und der Südpol unter der Scheibe sich besindet, und dreht daun die Scheibe in Richtung der Bewegung der Zeiger einer Uhr, deren Zifserblatt nach oben gerichtet ist, so entsteht in der Scheibe ein Strom vom Mittelpunkt zum Umfang; geschieht die Drehung gegen die Bewegung der Zeiger der nach oben gekehrten Uhr, so geht der Strom vom Umfang zum Mittelpunkt. Bei Umkehrung der Pole des Magneten kehren sich auch die Richtungen der Ströme in der rotirenden Scheibe um. (Faraday.)

Das Entsprechende dieser beiden Versuche wird sogleich klar, wenn man sich das Barlow'sche Rad so gekehrt denkt, dass es horizontal wird mit der Westseite nach oben, wie dieses in der hierzu gehörigen Figur geschehen ist,

G. Ist ein Magnet um seine eigene Axe drehbar und leitet man einen galvanischen Strom von seinem oberen Nordpol bis zur Mitte desselben durch seine Substanz hindurch, so dreht sich der Magnet in Richtung der Zeiger einer Uhr, deren Zifferblatt nach oben gekehrt ist. — Leitet man den Strom von der Mitte des

Magneten zum Nordpol hinauf, so ist die Drehung der vorigen entgegengesetzt. — Wird der Südpol nach oben gekehrt, so ist sie bei Richtung des Stroms vom Südpol zur Mitte gegen die Drehung der Uhrzeiger und bei Richtung des Stroms von der Mitte zum Südpol mit der der Zeiger übereinstimmend, immer das Zisserblatt nach oben gedreht 1). (Ampère.)

- 8. Ist ein Magnet um seine Axe drehbar und mit dem Nordpol nach oben gerichtet, verbindet man in dieser Stellung seinen oberen Nordpol und seine Mitte mit dem Multiplicator, und giebt ihm hierauf eine Drehung um seine Axe, die in ihrer Richtung mit der der Zeiger einer Uhr (mit dem Zifferblatt nach oben) übereinstimmt, so zeigt der Multiplicator einen durch elek-
 - 1) Um diesen Versuch anzustellen, bediene ich mich einer Vorrichtung, die einsacher als die gewöhnliche ist, und die ich daher hier angeben will (vergl. Fig. G). Eine Glasröhre von 3 Zoll Lange und 1 Zoll Breite abed ist an ihrem unteren Ende bd durch einen Kork verschlossen, durch welchen ein eiserner Dealt Ig, wie in der Zeichnung sichtbar, gesteckt ist. Der von mir gebrauchte Magnet ist 2 2 Zoll lang, & Zoll dick, cylindrisch und an seinen Enden halbkugelförmig gestaltet. Man gielst in die Röhre Quecksilber und steckt den Magneten bis zur Berührung mit der Spitze des Eisendrahts hinein, so wird dieses Ende durch Anziehung dort gehalten, und der Magnet schwimmt, mit dem andern Ende nach oben, vertical im Quecksilber; und da er den Eisendraht nur in einem Punkt, und zwar, wegen der halbkugelförmigen Gestalt der Enden, am höchsten Theil der Wölbung, solglich in der Axe des Magneten, berührt, so ist er so mobil wie möglich. Am oberen Ende m wird eine kleine Hülse von Papier über den Magneten eng anschließend geschoben, die oben etwas über demselben hervorragt, und so ein Schalchen bildet, welches einen Quecksilbertropfen aufnimmt. Stellt man nun den Apparat auf ein Brett mit einer Quecksilberrinne, in welche das untere Ende g des Eisendrahtes eintaucht, und setzt diese Quecksilberrinne mit dem einen Metall der galvanischen Kette in Verbindung, während man von dem andern Metall einen Leitungsdraht in den Quecksilbertropfen bei m halt, so beginnt die Drehung des Magneten um seine Are augenblicklich.

trodynamische Vertheilung in dem Magneten erregten galvanischen Strom an, der von der Mitte desselben zum Nordpol gerichtet ist; geschicht die Drehung gegen die der Uhrzeiger, so geht der erzeugte Strom vom Pole zur Mitte. — Ist der Südpol nach oben gekehrt und zugleich mit der Mitte mit dem Multiplicator in Verbindung gesetzt, so ist der Strom bei der ersten Drehung vom Pole zur Mitte, bei der zweiten von der Mitte zum Pole gerichtet. (Faraday.).

Aus dem Bisherigen, hoffe ich, wird die Uebereinstimmung des oben ausgesprochenen Gesetzes in seinen Folgerungen mit der Erfahrung zur Genüge erwiesen worden seyn ²).

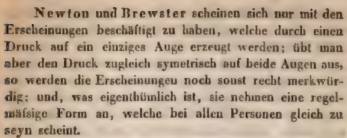
LXXI. Physiologisch-optische Beobachtung; con Hrn. Quetelet.

(Aus dem vom Hrn. Versasser übersandten Bulletin de l'Academie royale des Sciences et belles-lettres de Bruxelles, 1833, No. 17.)

Bei Wiederholung des von Newton in der 16. Aufgabe am Schlusse seiner Optik beschriebenen Versuchs über die Lichterzeugung durch einen schwachen Druck auf das Auge fand Sir Brewster es für nöthig den Newton'schen Satz, dass die Farben nach einer Secunde verschwinden, wenn Aug und Finger in Ruhe bleiben, zu modificiren; er fand nämlich, dass die Farben so lange verweilten als der Druck dauerte. Was die Natur des erzeugten Lichts betrifft, so sah Sir Brewster nur weisse und schwarze Kreise nebst einem gleichförmigen rothen Schein, herrührend von dem durch die geschlossenen Augenlieder dringenden Licht, während Newton von pfauenschweisähnlichen Farben redet.

¹⁾ Zugleich ist dadurch bestätigt, dass Hr. Ritchie dasselbe Gesetz geradeau verkehrt aufgestellt hat (S. 206 dies. Bandes), wenn anders ich den Sinn seines ehen nicht präcisen Vortrags richtig gefalst.

P.



Uebt man z. B. gleichzeitig einen Druck auf beide Augen aus, in entgegengesetzten Richtungen, wie wenn man sie einander nähern oder von einander entfernen wollte, so gewahrt man anfangs ein bläulichrothes Licht und darauf nach einigen Augenblicken ein gelblichweißes: fast zu gleicher Zeit zerfällt das Licht in kleine Rauten, die regelmässig auf einem Bündel gerader Linien vertheilt sind, die gegen ein und dasselbe Centrum convergiren, und, wie es scheint, sich nicht über 450 nach jeder Seite entfernen von dem Perpendikel auf der Geraden, welche durch die Mittelpunkte beider Augen geht. Dieser Bündel gerader Linien zeigt sich nur ein Weilchen, und scheint sich umzusormen in Hyperbeln, welche sämutlich die eben erwähnte Gerade zur gemeinschaftlichen Axe haben, auch gemeinschaftliche Brennpunkte besitzen, in denen sich gestaltlose röthliche Flecke bilden; diese Brennpunkte weichen darauf aus einander und der Grund dieses glänzenden Gemäldes wird sehr wellenförmig. Diese glänzenden Wellen schiefsen, wie es scheint, in jedem Augenblick von verschiedenen Punkten aus, und besonders von dem, welcher den Centralpunkt für den Bündel der Geraden und für die Hyperbeln bildete.

Sobald der Druck aufgehört hat oder anfängt nachzulassen, gewahrt man nichts weiter als einen schwarzen Fleck, umgeben von einem gelblichen Licht und bedeckt mit kleinen rothen und gelben Fäden, welche sich mit sehr großer Schnelligkeit bewegen. Fährt man fort die Augen geschlossen zu halten, so nimmt dieser Fleck und der ihn umgebende Kreis endlich eine gleichförmige röthliche Farbe an, welche sehr lange anhält und zuletzt all-

mälig erlischt.

Selten sieht man die Erscheinung mit all den eben beschriebenen Umständen, weil es zu ihrer Hervorbringung einiger Uebung bedarf, und weil der Druck auf die Augen, der ziemlich schmerzhaft ist, hinreichend stark seyn muß. Selbst wenn der Druck nicht sehr regelmäfsig ist, wird die Erscheinung ziemlich merklich abgeändert; übrigens ist es immer sehr leicht die Hauptumstände derselben wahrzunehmen.

LXXII. Verbrennung des Eisens.

Hr. Bierley - sagt Hr. D'Arcet in einer kürzlich der Pariser Academie vorgelesenen Note - schrieb mir von London, dass ein weissglühender Eisenstab, in den Wind eines krästigen Blasebalgs gehalten, sich nicht abkühle, vielmehr lebhaft verbrenne und nach allen Seiten hin Funken sprühe, wie Eisen bei Verbrennung in reinem Sauerstoffgas. Ich habe den Versuch wiederholt, und zwar mit vollem Erfolg. Um ihn leicht wiederholbar zu machen nebme ich einen Eisenstab, 4" lang und 5" dick, durchbohre ihn an einem Ende, besestige in dem Loch einen 6" langen Eisendraht und daran wieder eine Schnur. mittelst welcher ich nun den Stab, nachdem er rothglühend gemacht worden, wie eine Schleuder herumschwenke. Die Verbrennung des Eisens geschieht vollkommen, das Eisenoxyd wird, so wie es sich bildet, weit fortgeschleudert und das Ganze hat Achulichkeit mit dem, was man in der Feuerwerkerei eine Sonne nennt (L'Institut. No. 42 p. 71).

1834. ANNALEN No. 32 DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

LXXIII. Meinung von dem Kyanol, der Karbolsäure u. s. f. des Hrn. Runge; con Dr. Reichenbach.

Im gegenwärtigen Bande dies. Ann. S. 65 u. ff. beschenkt uns Hr. Prof. Runge mit einer Abhandlung, in welcher er die Entdeckung von sechs neuen Stoffen auf sieben Blättern mit genialer Bündigkeit in Besitz himmt. Für mich, der ich seit Jahren mit Untersuchungen über die trockene Destillation mich beschäftige, aus der jene Entdeckungen entnommen sind, musste diese reiche Spende einen erhöhten Reiz haben; und da es mich stets mehr als ein halbes Jahr lang in Mühe erhielt, bis ich nur Eines neuen Stoffes aus dem Theer mit Sicherheit habhaft zu sevn glaubte, so mufste mich das neue Licht, das auf Einmal mit sechs neuen Worten dem so schweren Theerräthsel aufgehen sollte, zu freudiger Bewunderung hinreisen. Nicht so bald hatte ich auch die so inhaltreichen Blätter gelesen, als ich schon alle Hände in Bewegung setzte, die neuen Runge'schen Körper zu bereiten.

Den Ansang machte ich mit der Karbolsäure, die mir der interessanteste Gegenstand schien. Während ich mit den Zurüstungen dazu beschäftigt war, verglich ich in meinen Gedanken die vorgeschriebene Bereitungsart

mit den angegebenen Eigenschaften:

»Ein 1) farbloser, ölartiger Stoff, der im Wasser untersinkt und ein großes Lichtbrechungsvermögen besitzt, soll einen höchst ätzenden und brennenden Geschmack haben, soll auf der Haut mit brennender Empfindung einen weisen Fleck machen, der besonders beim

¹⁾ Diesen Band der Annalen, 1834, S. 69.

Benetzen mit Wasser sichtbar wird, nach einer Minute sich in einen rothen umwandelt, die Haut nach einigen Tagen glänzend und sich abschuppen macht. Diese neue Säure soll sich ferner in Wasser farblos lösen, mit Salpetersäure roth werden u. s. w. Sie soll endlich das Eiweiss fällen, organische Stoffe vor Fäulniss bewahren, den thierischen faulenden Stoffen den Geschmack benehmen u. s. w.«

Alle diese Eigenschaften, so höchst charakteristisch für das bekannte Kreosot, sollten einem ganz neu entdeckten Körper, Karbolsäure genannt, der nicht indifferent wie jener, sondern sauer, von Kreosot ausdrücklich ganzlich gereinigt, Leim fälfend, durch Ammoniak und Lust poveränderlich, mit basisch essigsaurem Blei niederschlagbar, angehören, und dieser Körper sollte mit so überraschender Aehnlichkeit der Eigenschaften neben dem Kreosot im Theere existiren, ohne dass ich ihn nach so langem Umgauge mit diesen Dingen auch nur gewahr geworden wäre? - Warf ich nun aber meine Blicke auf die Bereitungsart 1), und fand, dass der neuentdeckte Körper mittelst Kalkmilch ausgezogen, durch Salzsäure wieder ausgetrieben, mit Wasser überdestillirt und darin gelöst, mit basisch essigsaurem Blei niedergeschlagen und davon durch Destillation wieder geschieden worden; so musste ich betroffen hierin lediglich das Verhalten des Kreosots wieder erkennen, und es konnte mir kaum ein Zweifel übrig bleiben, dass dieses Präparat effectiv nur jenes selbst seyn konnte, etwa in einem erhöhten Reinheitszustande, in dem es nun nicht mehr Kreosot bleiben konnte, sondern zu Karbolsäure veredelt war. Da mir diese Lehre von einem berufenen Chemiker, dem Hrn. Prof. Runge, ertheilt ward, der meine Schriften über die trockne Destillation laut seinen Allegationen genau kannte, so blieb mir nicht der geringste Zweisel über meine Missgriffe, und ich musste mit einigem Erröthen in

¹⁾ Diesen Band der Annalen, 1334, S. 75.

seinen Worten, dass es dem Kreosot ühnle (S. 69) davon jedoch verschieden, davon gänzlich getrennt sey (S. 76), sast eine gewisse Schonung muthmassen, die er mir vor dem Publicum angedeihen ließ. So bei dem ersten Ueberblicke umwölkte Misstrauen gegen mich selbst meine Stirn.

Dem zweiten Blicke gesellte sich die Erwägung bei: ich habe es bei mehr als Einer Gelegenheit gesagt 1), dass das Steinkohlentheeröl vom Holztheeröle in der Hauptsache wenig, und nur unter andern darin in der Nebensache verschieden sey, dass das Ammoniak mit der Essigsäure in einem abgeänderten Verhältnisse darin steht, indem in dem Steinkohlentheere das Erstere, in dem Holztheere die letztere prädominirt, ohne dass weder die Eine noch die Andere auf dieser und jener Seite ausgeschlossen wäre. Zu dessen Beleg behielt ich mir längst bevor, bei einer andern Gelegenheit den Beweis zu führen, dass auch der Holztbeer einen bedeutenden Antheil Ammoniaksalz enthält, wie wenig diess auch mit unserer dermaligen Kenntnifs von der Constitution des Holzes zusammenstimmen möge. In meinen Abbandlungen über das Kreosot im VI. Bande des Schweigger'schen Jahrbuchs von 1832, S. 307, habe ich ferner an mehreren Stellen wiederholt, dass Kreosot im Thiertheer, Steinkohlentheer, selbst Berusteintheer, beiläufig so reichlich vorhanden sey als im Holztheer. Endlich habe ich in derselben Abhandlung, S. 355, dargethan, dass Kreosot sich rasch mit Kalkmilch verbindet, und mit dieser in einer zureichenden Menge Wasser vollständig auflöslich ist.

Alles dieses zusammengenommen, folgt nothwendig, das Kalkmilch aus rectificirtem Steinkohlentheer eine so so reichliche Menge Kreosot ausnehmen muss, als es nur immerhin zu seiner Sättigung bedarf, die nicht gering ist, und zwar um so weniger, als auf 12 Th. Oel 50 Th. Wasser vorgeschrieben sind. Die Abdampfung

¹⁾ Schweigger's Jahrbuch, 1831, Bd. 62 S. 62.

entläst davon wenig oder nichts, und die Salzsäure im Ueberschuss scheidet es vom Kalke ab und stellt es ölig wieder her. Die nun augegebene Destillation mit Wasser ist dieselbe, die ich so oft und dringend empschlen habe, und die dann folgende gänzliche Auslösung in schem Wasser ist eine ganz gesetzmäsige Versügung über das Kreosot, der nichts im Wege steht. Von nun an weicht Hr. Runge von meinem Gange ab, und fällt es mit basisch essigsaurem Bleioxyde, ein Versahren, das ich bis jetzt nicht versucht habe, und dessen Werth leicht zu herochnen ist, wenn es sich um chemisch reine Darstellung handelt.

Man weiss nämlich, und es steht in allen Lehrbüchern, dass das basisch essigsaure Blei große Neigung hat, sich in pulveriges überbasischessigsaures Bleioxvd umzugestalten; dass diese Neigung und sein Festbalten an Essigsäure so ausnehmend stark ist, doss man des Aumoniaks in großem Ueberschusse, nach Berzelius Angabe (Annal. de chimie, T. XCIV p. 298), sich bedient, um es aus den wäßerigen Lösungen des basischessigsauren Bleis zu bilden. Man weiss ferner aus meinen Uutersuchungen, einerseits, dass das Kreosot eine sehr the tige Verwandtschaft zur Essigsäure hat 1), andererseits dass es eine eigenthümliche Neigung besitzt, in eine den Doppelsalzen ähnliche Verbindung mit Salzen im Entstehungsmomente sich einzulassen, eine Art Verbindungen. die ich nicht näber untersucht, aber genau und mit Aufzählung mehrerer Fälle (S. 360) angegeben habe. Alles diess zusammengenommen, folgt, dass jede Verbindung des Kreosots mit Bleisalzen mit Recht höchlich verdächtig ist, in dem Maasse, dass ich mich dieses Mittels zur Analyse enthalten zu müssen glaubte, und darum auch die für andere Körper so wichtigen wäßrigen Bleiverbindungen beim Kreosot nicht besonders studirte, sondern eher vernachlässigte, wie diess aus der betreffenden Stelle

¹⁾ Schweigger's Jahrbuch, Bd. VI S. 348.

in meiner Abhandlung erhellt; wo ich zwar der Einwirkung des essigsauren Bleies auf Kreosotwasser Erwähnung thue, und angebe, daß es keinen oder nur zweifelbaften Niederschlag bewirke, nicht aber des basischessigsauren Bleies (l. c. S. 356, 312; Bd. VH S. 72).

Eine solche Bleiverbindung nun soll man wohl auswaschen, gut trocknen, dann der trocknen Destillation unterwerfen und rectificiren, so soll es chemisch reine, wasserfreie Karbolsäure geben. Diess sagt uns der Hr. Pros.

Runge, L. c. S. 76, wirklich im Eruste.

Durch solche Tröstungen wieder etwas aufgerichtet, ging ich denn an mein Werk. Ich machte zwei Versuche, den Einen mit Steinkohlenöl, genau nach Hrn. Runge's Vorschrift, den Andern, einen Gegenversuch, mit reinem Kreosot. Ich will den Leser nicht lange aufhalten mit Erzählung der Vorarbeiten, deren Erfolg für sich klar ist, sondern zu der Wahlstatt bei dem Bleie eilen, Kalk und Wasser thaten ihre Dienste, lösten reichlich von dem Steinkohlenöle auf, Salzsäure stellte es her und basisch essigsaures Bleisalz fällte es; der dem Chlorsilber ähnliche käsige Niederschlag von basisch karbolsaurem Bleioxyd liefs sich gut ausstifsen und trocknen. In seinem ganzen Verhalten, Geruch, Geschmack und allen Reactionen schien alles nur mehr oder minder unreines Kreosot' zu verrathen. - Ganz genau eben so benahm sich ein chemisch reines Kreosot, das ich, völlig unwirksam auf Pflanzenfarben, in Kalkwasser aufgelöst und weiter bis zum trocknen Kresotbleikalke geführt hatte. Mit beiden vollzog ich nun die trockne Destillation. Ich theilte sie in acht Fractionen und erhielt:

Vom sogenannten basischkarbotsauren Bleioxyde.

Vom Kreosotbleiozyde.

Erster Abbub.

Wasser, indifferent.

Eben so.

Yom sogenaunten basischkarhol-Vom Kreosotbleioxyde. sauren Bleionyde.

Zweiter Abhub.

Wasser u. gelbes Oel, beide

e tie eres ... Eben so. indifferent.

Dritter Abhub.

Oel ohne Wasser, etwas bräunlichgelb, aber völlig indifferent.

Eben so, ctwas beller.

Vierter Abhub.

Oel, noch etwas bräunlicher.

aber wieder indifferent. Eben so, ctwas beller.

Fünfter Abhub.

Oel, wieder etwas heller,

säuerlich reagirend. Eben so.

Sechster Abhub. Ocl. eben so, stärker sauer,

und Lackmus stark röthend: Eben so.

Siebenter Abhub.

Oel, nebst etwas Wasser, beide stark sauer. Eben so.

Achter Abhub.

Oel, mit eben so viel Wasser als Ocl, beide ungemein sauer. Eben so.

Alle diese Bruchtheile verhielten sich beiderseits vollkommen wie unreines Kreosot, und waren nach Geschmack, Geruch u. s. w. nicht davon zu unterscheiden. Die Hälfte der übergegangenen Karbolsäure war eben so indifferent, als das Kreosot von jeher gewesen, und zeigte keine Spur von saurer Beschaffenheit.

Darauf gofs ich die acht Fractionen von jeder Arbeit zusammen, trennte darauf das Wasser, und rectificirte nach Hrn. Runge's Vorschrift. Die Destillate waren farblos, reagirten in der That sauer, freilich von beiden Seiten, und mein Kreosot schien nun gar mich verlassen und in Karbolsäure sich verwandelt zu haben. Denn diefs Destillat war nun nach Hrn. Runge reine wasserfreie Karbolsäure, 1. c. S. 76.

Was hiebei vorgegangen lässt sich bei geringer Kenntniss der trocknen Destillation recht leicht berechnen. Um jedoch der Sache ein Ende zu machen, stellte ich solgendes Experimentum crucis an.

Ich mischte dieser reinen wasserfreien Karbolsäure so viel schwache Kalilauge zu, bis sie nicht nur neutralisirt war, sondern mit einem kleinen Ueberschusse das Curcuma zu bräunen anfing. Dann gab ich noch eine vielfache Menge Wasser zu und setzte alles in Destillationsrüstung. War der Stoff eine Säure, wie ihn Hr. R. dafür erklärt, so mußte er mit dem Laugensalze als karbolsaures Kali entweder zurückbleiben, oder aber, wenn es aus seiner salzartigen Verbindung durch bloße Wärme trennbar seyn sollte, so musste er mit dem Wasser wieder als Säure überdestilliren; denn an Zersetzung war nicht zu denken, da er trockene Destillation aus Bleioxyd unverändert, also eine viel stärkere Hitze sollte ausgehalten haben. Der Erfolg aber war ein ganz und gar anderer. Mit dem Wasser destillirte ein ganz neutraler öliger Körper über, der, weit entfernt, eine Säure zu sevn, absolut nichts anderes, als gewöhnliches Kreosot war, unverändert mit all den wohlbekannten Eigenschaften, mit denen ich es schon vor anderthalb Jahren beschrieben habe. Und wie lange ich auch die Destillation unter wiederholter Erneuerung des Destillationswassers fortsetzen mochte, immer erhielt ich nur ganz neutrales wohl charakterisirtes Kreosot und Kreosotwasser in der Vorlage, in einer der vermeintlichen Karbolsäure ganz entsprechenden Menge.

Es ist unbegreislich, wie Hr. Runge trockne Destillation einer öligen Bleiverbindung als den Weg bezeichnen konnte, eine neue Substanz organischer Abkunft chemisch rein auszuscheiden, ein Verfahren, welches man vielmehr umgekehrt nur dann anzuwenden pflegt, wenn man die entgegengesetzte Absicht hat, solch geartete Körper zersetzen und in neue Verbindungen umwandeln zu wollen. Es hätte im ganzen weiten Gebiete der Chemie keines ausgesonnen werden können, welche dem angegebenen Zwecke stärker diametral entgegengesetzt wirken konnte!

Der effective Erfolg der trocknen Destillation des karbolsauren Bleioxyds, oder vielmehr des Kreosotbleioxyds, ist in der That folgender. Die scheinbar trockne Masse kömmt zuerst in Schmelzung, entläßt einen Antheil Wasser, von dem sie durchaus durch Trocknen nicht frei gemacht werden kann. Dann entweicht ein Antheil Kreosot, den das Blei unverändert entlässt, während es einen andern Antheil in der Hitze zersetzt. Es bilden sich neue Producte, theils der Oxydation auf Kosten des Bleioxyds, theils der Verkohlung aus dem Kreosot. Das Destillat färbt sich jetzt und wird sauer durch die auf's Neue entstandene Essigsäure. Zuletzt kommt eine neue Menge sehr sauren Wassers, das Product der Verbindung eines Antheils des Sauerstoffs im Bleioxyd mit einem Antheil der Elemente im Kreosot. Untersucht man aber das übergegangene Kreosot für sich, so findet man es aufser allem diesen noch auf's Neue verunreinigt mit einer großen Zahl frischer Producte der trocknen Destillation, so zwar, dass es sich jetzt in Kalilauge nur noch theilweise auflöst, ein guter Theil aber unlöslich über der Lauge schwimmen bleibt, der aus unreinem Kapnomor und andern neuentstandenen Stoffen besteht: dass es auf's Neue von dem östers erwähnten leichtoxydabeln Princip schnell in Berührung mit concentrirter Aetzlauge sich färbt u. s. w., kurz dass man wieder ein ganzes Gemenge von theerartigem essigsauren Untereinder hat, vor welchem ich so sehr warnte durch die oftmals wiederholte Bemerkung in meinen Abhandlungen, Kreosot nie bis zur Trockne abzudestilliren, geschweige gar mit einer getrockneten erdigen oxydirenden Basis, wie Bleioxyd! Dieser vermeintlich neue Körper rengirt nun freilich sauer und in Manchem anders als reines Kreosot! Hr. Runge hat also nicht aus Theer Kreosot oder etwa eine Karbolsäure ausgesondert, sondern er hat uns aus Kreosot wieder Theer machen gelehrt, was auch auf die angegebene Weise recht gut gelingt.

Wie Hr. Runge, so zu sagen Angesichts des Kreosots, in solehe Irrthümer verfallen konnte, ist unfafslich. Hätte er einmal eine getheilte Destillation seiner Substanz vornehmen, oder nur die Bleidestillationen getheilt auffaugen wollen, was bei Behandlung solcher Gegenstände ganz unerläfslich ist, so würde er sogleich die fortschreitenden Unterschiede jeder Fraction wahrgenommen, und an dem Wiedererscheinen von neugebildetem Wasser zu Ende der Arbeit haben erkennen müssen, auf welchem Abwege er ist, und wie weit entfernt von einem einfach neuen Grundstoffe!

Nachdem ich auf solche Weise meine Erwartungen von den neuen Runge'schen Stoffen gleich beim Ersten so bitter getäuscht sahe, so kann ich nicht verbergen, dass mein Eifer, meine Zeit auf Bereitung der übrigen fünf zu verwenden, einigermaßen abnahm. Dazu konnten denn einige weitere Betrachtungen nicht versehlen das Ihrige beizutragen. So z. B. habe ich bekanntlich im Schweigger'schen Journale schon im Mai verslossenen Jahres eine Abhandlung über das Pittakall niedergelegt, von welcher die Angaben des Hrn. Runge über sein Kyanol augenfällig nur eine Art von Echo sind, das aber erst im Januar, also im achten Monate darauf, wiederbolt. In einer auf jene unmittelbar publicirte Abhandlung vom Juni 1833, über das Pikamar, habe ich

alle jene Reactionen auf Pittakall öffentlich bekannt gemacht, welche der Mai-Abhaudlung noch mangeln, und endlich bei der Naturforscher-Versammlung zu Breslau habe ich in der zweiten Sectionalversammlung der Chemiker die Reinigung des Pittakalls mit allen Nebenumständen erläutert. In diesen verschiedenen Mittheilungen ist genau veröffentlicht: 1) dass man mit Chlor blaue Reactionen in Pikamar, Kreosot u. s. w. augenblicklich hervorrusen und es damit auf Gehalt eines darin besindlichen eigenthümlichen öligen Princips prüfen könne (siehe Schweigg, Jahrb. 1833, Bd. VIII S. 299, 304, 305, 310, 312, 366, 367, 368), 2) dass man auch im Theerole diese blaue Färbung erzeugen, folglich das Priucip derselben darin nachweisen könne, so wie man es erst entsäure und dann entweder mit Barytwasser unter Mitwirkung der Luft menge, oder auch trocknes Barvthydrat darin zerrühre (vid. loc. cit. S. 1 und 2); 3) dass man dieses färbende Wesen isoliren und als einen eigenthümlichen Stoff frei darstellen könne, für welchen ich den Namen Pittakall in Vorschlag brachte (vid. loc. (cit. S. 3); 4) dass dieser neue Stoff sich mit röthlichblauer Farbe in Säuren lösen und mit blauer Farbe mit erdigen Basen niederschlagen, und darum zur Färberei brauchen lasse, ja dass derselbe, den Hr. Runge für eine Säure hält, mittelst Kali aus Wasser sich fällen lasse u. s. w. (vid. loc, cit. S. 56). Endlich ist derselbe school in Lehrbücher übergegangen, und erscheint bereits in Geiger's Pharmacie, S. 925.

Da einem deutschen Professor der Chemie, der das Glück hat an den Pforten des Musensitzes von Berlin zu wohnen, unmöglich unbekannt seyn kann, was in Schweigger's, Erdmann's u. a. Zeitschriften Neues steht; da Hr. R. ferner an den Hrn. Prof. Fischer zu Breslau eine vorläufige Notiz über diese Gegenstände einsaudte, die dieser aus dessen Auftrag bei der dortigen Versammlung vorlas, in Folge dessen ex nothwendig in

mehrfache Kenntnifs meiner früheren Arbeiten und Publicationen kommen mußte, die schon aus dem Jahre 1832 herstammen: — so frage ich mich vergeblich, was den Hrn. R., anstatt meinen Arbeiten seinerseits einige neue Beobachtungen hinzuzufügen, mit getlissentlichem Ignoriren derselben, bestimmen konnte mit dem Pittakall eben so zu verfahren, wie er mit dem Kreosot gethan, nämlich es in eine neue Enveloppe zu bringen, umzutausen, und als sein Kind auf die Bühne zu stellen?

Da Buchentheer, wie ich gezeigt habe, die blaue Reaction sehr stark liefert, und folglich das blaugebende Oel reichlich enthält, so versuchte ich, es nach der Methode des Hrn. Runge auszuziehen. Als ich bis zum kleesauren Kyanol gelangt war, das, mit Chlorkalklösung übergossen, blau werden sollte, erhielt ich aber keine Spur von Färbung: es scheint also auf diesem Wege nicht isolirbar. Der Grund davon ist unschwer einzusehen. Ich habe nämlich dargethan, dass es mit Kali aus dem Theere in Gemeinschaft mit dem Pikamar leicht, reichlich und krystallisirt ausziehbar sey. Es hängt sich also Alkalien an; und wie es bei meinen Arbeiten dem Kali anklebte, so folgte es bei Hrn. Runge dem Ammoniak des Steinkohlentheers, das dem Buchentheer im freien Zustande fehlt. Die zwischen eingeschobenen Säuren ändern hieran nichts, als dass sie die Quantität vermindern. denn ein Antheil der empyreumatischen Stoffe folgt bekanntlich dem Ammoniak durch alle Säuren nach. Wir sind also in der Sache um kein Haar breit weiter, und nachdem ich gezeigt habe, wie man das blauwerdende Princip an Kali bringen könne, lehrt uns Hr. Runge, wie man es an Ammoniak und kleesaures Ammoniak bringe. Damit ist es um nichts besser, und wir sind dem Besitze der Substanz, deren Daseyn ich bezeichnet habe, auf keine Weise näber gerückt. Wäre der von Hrn. Runge vorgezeichnete Weg zum Ziele führend, so wurde er beim Buchentheere den Dienst nicht versagt haben, in welchem der gesuchte Stoff doch so reichlich vorhanden ist.

Hr. Runge gesteht, S. 74, ein, dass er mit der Darstellung des Pyrols noch nicht recht auf dem Reinen sey. Er führt uns damit auch nur (S. 75) bis zu einer wäserigen pyrolhaltigen Flüssigkeit, und bedauert, dass diese nur sehr wenig davon enthalte; an einem andern Orte aber (S. 67) sagt er, dass diese Substauz im reinen Zustande gassürmig sey. Aus dem Ganzen sieht man wohl, dass er sie rein und isolirt niemals selbst besessen hat. Dessen ungeachtet giebt er (ibid.) wörtlich an, "dass man durch ein Fichtenspänchen immer noch 300,000 Pyrol entdecken könne." — Unter solchen Umständen könnte es mir Hr. Runge nicht verdenken, wenn ich auf den Verdacht geriethe, dass solche Angaben rein aus der Lust gegriffen seyen.

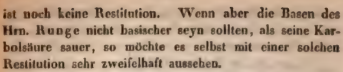
Was er uns über seine Brunolsäure sagt, ist um gar nichts von dem verschieden, was wir bereits aus den früheren Arbeiten Berzelius's über die Empyreumate wissen, der uns vor Jahren schon das Daseyn des Moders, oder wenn man ibn lieber so nennen will, der Humussaure, im Theere nachgewiesen hat (Berzelius, Lehrbuch der Chemie, übers, von Wöhler, Bd. III S 1146 bis 1159), welche Entdeckung demnach längst sein Eigenthum ist, und nicht von einem Andern mit Hülfe cines neuen Namens jetzt erst in Besitz genommen werden kann. - Aber die angebliche Brunolsäure ist nicht einmal reine Humussäure, sondern sie ist solche, vermischt mit einem Rückhalt von mehreren anderen empyreumatischen Gemengen, wie Jeder leicht einsieht, der nur einige nähere Bekanntschaft mit dem innern Verhalten der Empyreumate unter einander hat, und das ich, nötbigen Falls, nachzuweisen bereit bin.

von denken soll, und was die chemische Welt dazu sagen wird.

So viel für jetzt genug; ich werde vielleicht später Anlass nehmen, auf das Uebrige mit Specialitäten zurückzukommen.

Nach diesem Allen möchte ich wohl im Interesse aller lebenden und todten Chemiker Hrn. Runge bitten, wenn er die Gränzen seines Entdeckungsgebietes bei künftigen Gelegenheiten wieder weiter ausdehnen sollte, sich etwas genauer um die Feldmarken seiner schon ansässigen Nachbarn umzusehen, und sich und ihnen Gränzstreitigkeiten zu ersparen. Für die, welche leben und wachen, hat es zwar so viel nicht auf sich, die können sich wehren und solche Eingriffe zurückweisen; allein wenn es einen Todten träfe, der nicht mehr reden kann, so könnte unvermerkt der Lorbeer, der über seinem Grabe grünt, ausgehoben und in einen Garten verpflanzt werden, in den er nicht gehört.

Außerdem will es mich bedünken, daß, wenn Jemand irgend in ammoniakalischem Theere eine neue flüchtige Salzbasis entdecken sollte, vor Allem ältere Aurechte des Hrn. Unverdorben gewissenhafte Berücksichtigung zu erwarten hätten. Denn wenn gleich ich bewiesen zu haben glaube, daß seine Basen nicht existiren, so kann doch Niemand auß Neue eine solche Basis außtellen, mit gänzlicher Uebergehung des Hrn. Unverdorben, und ohne darzuthun, daß er nicht in dessen früheres Eigenthum sich einsetze. Ich habe diesem nachgewiesen, daß seine Stoffe Ammoniak enthalten, und folglich keinen Anspruch auf Einfachheit und eigene Basicität haben; sollte nun Jemand ammoniakfreie Basen abscheiden, so würde er vorerst nur Hrn. Unverdorben in seine Entdeckungsrechte wieder einsetzen, denu eine Correction



Bis jetzt war es unter den Chemikern Sitte, wenn Einer eine Untersuchung unter den Händen hatte, und sie thätig betrieb, man ihn ungestört fortarbeiten und sich entfalten liefs. Viele Beispiele liegen davon vor. Der Reichthum der Chemie ist so groß, und der zur Bebanung brachliegende Feldraum so unendlich weit und ausgedehnt, daß die Lebenden alle Platz genug haben neben einander ihre Entdeckungen anzubauen, ohne einander in den Weg treten zu müssen. Da nun auch ich Denen beipflichte, welche weder zuvorkommen wollen, noch zuvorgekommen seyn mögen, so würde ich mich sehr gern von den Empyreumaten zurückziehen und sie Hrn. Runge allein überlassen, wenn ich wüßte, daß er sie hinkünftig mit Gründlichkeit fortzubearbeiten gedächte.

Gewiß kann es Niemand aufrichtiger freuen, wenn von irgend einer Seite gründliche Beiträge zu Entwirrung der so verwickelten und schwierigen Materie von der trocknen Destillation geliefert werden, als mich, zumal wenn sie von einem meiner Freunde kommen, unter welche ich Hrn. Runge zählen darf. Aber je schwieriger mir die endliche Ergründung der Sache erscheint, je mehr eine vieljährige Erfahrung mich belehrt hat, wie nothwendig eine lange Vertrautheit mit dem Gegenstande ist, che man die eine oder die andere Erscheinung, auf die man stölst, einem neuen Stoffe beimessen, oder wohl diesen nach einigem Hin- und Herschieben durch Sauren und Alkalien schon für isolirt und chemisch rein dargestellt betrachten darf; desto größer wird auch mein Widerwille gegen alle derlei oberslächliche Behandlung eines tiefen Gegenstandes, die, weit entfernt der Wissenschaft und der Aufhellung derselben förderlich zu seyn,

vielmehr zur Dunkelheit noch die Verwirrung hinzusügt, und so das Maass widerwärtiger Schwierigkeiten zum Uebertließen bringt.

Blansko, im Februar 1834.

LXXIV. Sauerstoffabsorption des Platins.

Von dem Hofrathe Prof. Döbereiner in Jena ist wieder eine der merkwürdigsten Eigenschaften des Platins und Irids entdeckt worden. Er fand nämlich, dass jedes dieser beiden Metalle in seinem böchst fein zertheilten Zustande (wie beide erhalten werden, wenn man ihre Auflösung in Schwefelsäure, mit gewissen organischen Stoffen vermischt, dem Einflusse des Lichts aussetzt) beim Trocknen an der Luft aus dieser das 200- bis 250fache seines Volumens Sauerstoffgas aufnimmt, ohne sich mit demselben chemisch zu verbinden, und es mit einer Kraft verdichtet, welche dem Druck von 800 bis 1000 Atmosphären gleich ist. Eine so große mechanische Empfänglichkeit eines Metalls für Sauerstoffgas ist bis jetzt ohne Beispiel, und erklärt mit einem Mal alle die früheren von Döbereiner entdeckten wunderbaren chemischen Wirkungen jener zwei Metalle in ihrer Berührung mit verschiedenen oxydablen Substanzen und atmosphärischer Luft. Döbereiner glaubt, dass jene Empfänglichkeit, richtig benutzt, zu noch größeren Entdeckungen, als die bereits von ihm gemachten sind, führen werde. - Eine andere nicht uninteressante Beobachtung von Döbereiner ist: dass Aether schon bei der Temperatur von 90° R. verbrennt, und zwar mit einer nur im Dunkeln wahrnehmbaren blassblauen Flamme, die nicht zündend wirkt aber selbst so entzündbar ist, dass sie sich bei Annäherung einer brennenden Kerze augenblicklich in eine hochlodernde, hellleuchtende Flamme verwandelt. (Preuß. Staatszeitung vom 13. März d. J.)

DER PHYSIK UND CHEMIE,
BAND XXXI.

LXXV. Ueber einige Producte der Steinkohlendestillation;

con F. F. Runge.

Erste Fortsetzung.
Kyanol.

Die Scheidung des Kyanols aus dem Steinkohlenöl und seine Trennung vom Leukol durch Sättigen mit Kleesäure, oft wiederholtes Krystallisiren und Wiederauflösen ist bereits in diesem Bande der Annalen, S. 71, angegeben.

Um das Kyanol aus dem krystallisirten, kleesauren Salze darzustellen, wird seine wäßerige Auflösung mit eiger Auflösung von kohlensaurem Natron im Ueberschußs versetzt und destillirt. Das farblose wäßerige Destillat enthält das Kyanol. Es wird daraus durch Schütteln mit bis 3 Volumen Aether geschieden. Der Aether entzicht dem Wasser das Kyanol, welches, nach freiwilliger Verdunstung des ersteren, als farblose ölertige Flüssigkeit turückbleibt.

Das Kyanol hat einen schwachen, eigenthümlichen, nicht unangenehmen Geruch. Es ist flüchtig und verdunstet bald an freier Luft. Sein Dunst ist ohne nachtheilige Wirkung für Kopf und Lungen. — In wäßriger Aufbrung tödtet es aber Blutegel, unter Erscheinungen, die unf eine eigenthümliche Wirkung schließen lassen. Der Egel dehnt sich anfangs unter nur schwachen Bewegungen zu einem langen Faden aus, ohne sich mit dem Schwanz am Glase anzuhalten, und wälzt sich herum, lann dreht er sich spiralförmig zusammen und stirbt endlich unter immer schwächer werdenden Bewegungen. Das Leukol wirkt ganz entgegengesetzt, indem dieß den Blutegel unter den allerhestigsten Zuckungen tödtet.

Abgeschnittene Psanzen vegetiren kümmerlich in wässrigem Kyanol und sterben in einigen Tagen. Stellt man die Versuche in Vergleich mit reinem Wasser in eughalsigen Flaschen an, so bemerkt man, dass das reine Wasser sich schnell vermindert, indem es von den Psanzenzweigen aufgesogen wird, das kyanolhaltige Wasser dagegen nicht oder doch ungleich langsamer.

Gegen Curcuma und Lackmus zeigt das Kyanol weder basische noch saure Reaction, auch dann nicht, wenn sie mit seiner wäßrigen Auflösung in Berührung kommen.

Durch Salpetersäure wird das Kyanol zerstört. Dampft man viel Salpetersäure über wenig Kyanol bei 100° C. ab, so bleibt eine braunschwarz gefärbte Masse, die mit Kalkwasser keine blaue Auflösung giebt.

Durch Chlorkalk wird das Kyanol in eine Säure verwandelt, die mit Basen blaue Verbindungen bildet. Bringt man Kyanol mit 10 Mal so viel milchiger Chlorkalkauflösung (1 Chlorkalk auf 20 Wasser) zusammen, so entsteht ein höchst intensiv gefärbtes prächtiges Veilchenblau, das bei Zusatz von Säure in's Hochrothe übergeht. Kalk stellt die blaue Farbe wieder her. Diess geschiebt aber nur dann, wenn beim Zusatz der Säure kein unzersetzter Chlorkalk mehr vorhanden war; im entgegengesetzten Fall verwandelt sich das Kyanol durch's freis Chlor in einen braunen Stoff.

Schwefelsäure, kalt, redgirt nicht farbig mit Kyanol. Werden beide bis zu 100° C. erwärmt, so tritt eine schwache Bräunung ein.

Da die Alkalien das Kyanol aus seinen Verbindungen mit Säuren austreiben, so sind sie ohne zersetzende Wirkung auf dasselbe.

Das Kyanol enthält Stickstoff und giebt bei seiner Zersetzung Ammoniak, wie unten, S. 517, beim schwefelsauren Kyanol angegeben ist.

Im Wasser ist das Kyanol leicht löslich. Eben so in Alkohol und Aether. Letzterer entzieht, wie bereit. S. 513 angegeben, der wälsrigen Auflösung das Kyanol.

Sowohl die wäßrige als die ätherische Auflösung dunstet Kyanol aus. Taucht man in die Luft einer Flasche, welche wäßriges Kyanol enthält, nur kurze Zeit einen salzsauren Fichtenholzspan, so färbt sich dieser dunkelgelb. Dasselbe geschieht, wenn man einen solchen Span über eine Schale legt, worin die ätherische Kyanolauslösung freiwillig verdunstet.

Wenn man Kyanoldunst mit dem der Salzsäure zusammenbringt, so erzeugen sich keine weiße Nebel.

Stellt man zwei Gefässe unter einer Glocke neben einander, von denen das eine wässriges Kyanol, das andere verdünnte Salzsäure enthält, so zieht, innerhalb 12 Stunden, die Salzsäure Kyanol an und färbt nun Fichtenholz gelb.

Die wäßerige Auflösung des Kyanols färbt das Fichtenholz nur schwach gelb; eine ätherische ertheilt ihm gar keine Farbe, die aber sogleich sehr stark erscheint, wenn man Salzsäure hinzubringt.

Die Metallsalze zersetzt das Kyanol nur unvollkommen. In den Auflösungen des neutralen und basisch essigsauren Bleioxyds bewirkt es Trübungen und weiße Niederschläge.

Salpetersaure Silberauflösung wird durch wäßriges Kyanol nicht verändert. Erst nach längerer Zeit oder beim Erwärmen entsteht ein schwarzbrauner Niederschlag.

Bringt man auf eine, mit salzsaurer Goldoxydauflösung bestrichene, durch Wasserdampf von ungefähr 100° C geheizte Porcellanplatte einen Tropfen wäßriges Kyanol, so entsteht sogleich ein purpurfarbener Fleck, der schnell blaue Ränder bekommt und beim Eintrocknen sich blaugrau färbt. Dieser Fleck zeigt keinen Metallgoldglanz.

Erwärmt man salzsaure Goldauflösung mit einem Ueberschufs an wäßrigem Kyanol, so bildet sich eine purpurrothe Flüssigkeit, die durch Alkalien nicht gebläut wird, also verschieden ist von dem Stoff, der sich durch Chlorkalkeinwirkung bildet.

33 *

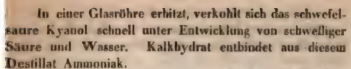
Die Säuren sättigt das Kyanol vollkommen, und bildet damit farblose, meistens schön krystallisireude Salze. Das essigsaure Kyanol krystallisirt nicht und ist mit Wasser sehr leicht destillirbar. Das salzsaure Kyanol fängt sehon bei 100° C. an sich zu verflüchtigen, und das kleesaure Salz entläfst, etwas über 100° C. erwärmt, Kyanol, und verwandelt sich in ein saures Salz. — Reine und kohlensaure Alkalien scheiden aus den Kyanolsalzen das Kyanol ab. Im letzteren Fall ist jedoch das Kyanol nicht kohlensauer, indem das wäßrige Destillat von essigsaurem Kyanol und kohlensaurem Natron das Kalkwasser nicht trübt.

Die Kyanolsalze werden leicht daran erkannt, dassie in wässriger Auslösung das Fichtenholz dunkelgelb färben. Diese Färbung ist verschieden stark nach der Verschiedenheit der Säure. Essigsaures Kyanol färbt am schwächsten, salz- und salpetersaures am stärksten. Wärme vermehrt die Färbung der letzteren.

Wenn eine Chlorkalkauslösung viel überschüssigen Kalk enthält, so färbt sie die Kyanolsalze veilehenblau. Ist diess nicht der Fall, so tritt nur eine gelbe Färbung ein. — Um ein mit den stärkeren Säuren gesättigtes Kyanol schnell vom reinen Kyanol zu unterscheiden, so bestreicht man eine durch Dampf erwärmte Porcellanplatte mit basischer Chlorkalkauslösung, und bringt, wenn dieselbe eingetrocknet ist, einen Tropsen der zu prüfenden Flüssigkeit daraus. Das reine Kyanol erzeugt einen himmelblauen Fleck, der stellenweis rosenroth ist, die Kyanolsalze dagegen bewirken bloss eine Gelbung.

Schwefelsaures Kyanol.

Man mischt verdünnte Schwefelsäure und wäßriges Kyanol, doch so, daß letzteres im Ueberschuß ist, und dampft ab. Bildet eine an der Lust trocken bleibende weiße Krystallmasse. Verändert bei 100° C. die Farbenicht.



Die wässrige Auslösung dieses Salzes färht Fichtenholz dunkelgelb, basische Chlorkalkauslösung veilchenblau und röthet Lackmus.

Trotz dieser Röthung ist das schwefelsaure Kyanol ein neutrales Salz, das keine freie Schwefelsäure enthält, wie ich folgendermaßen beweise.

Die Schweselsäure zersetzt den Zucker bei 100° C., unter eigenthümlichen Farbenerscheinungen, je nach der damit in Berührung gebrachten Menge. Bestreicht man eine Porcellanplatte mit einer Auslösung von 1 Zucker in 30 Wasser, und erhitzt sie, wie bereits oben angegeben, mittelst Wasserdamps, so bringt ein Tröpschen einer Flüssigkeit, welche auf 300 Wasser 1 Schweselsäure entbält, einen dunkelschwarzen Fleck hervor. Bei einem größeren Wassergehalt ändert sich die Farbe, und geht B. in ein dunkles Grün über, wenn man von einer Flüssigkeit, welche in 8000 Wasser nur 1 Schweselsäure enthält, einen Tropsen auf die heiße gezuckerte Fläche bringt.

Dies Verhalten der Schweselsäure zum Zucker ist hier zur Prüsung des schweselsauren Kyanols benutzt. Ein Tropsen seiner Auflösung bringt aber weder einen schwarzen noch einen grünen Fleck auf der heisen Zukterstäche bervor, sondern nur einen schwach braun gefarbten. Mischt man jedoch absichtlich Schweselsäure hinzu, so treten die oben genannten Reactionen ein. Hieraus schließe ich, dass das Kyanol die Schweselsäure sollkommen neutralisire 1).

¹⁾ Die eben erwähnten Veränderungen des Zuckers im Berührung mit freier Schwefelsäure, unter dem Einfluss von 100° C., sind auch noch anderweitig zu benutzen; besonders da es uns an einem Reagens für freie Schweselsäure bisher noch gesehlt haute.

Salpetersaures Kyanol.

Man versetzt Salpetersäure mit wäßerigem Kyanol im Ueberschuß und dampft zur Krystellisation ab. Um sicher

Der Zucker ist ein solches, und übertrifft rücksichtlich der Empfindlichkeit bei weitem den Baryt. So ist es z. B. unmöglich die Beaction deutlich wahrzunehmen, die ein Barytsals in einem Tröpf
chen, welches etwa 10 Gran wiegt und nur 18000 Schwefelsäure enthält, hervorbriogt. Bei Anwendung des Zuckers und der Siedbitze ist diess noch möglich. Mischt man I Gran Schwefelsäure
mit 8000 Gran VVasser, so bringt I Gran von dieser Flüssigkeit auf der heißen Zuckersläche, wie bereits oben angegeben,
noch einen dunkelgrünen Fleck hervor, der sich bequem in 10
und mehr Theila theilen läset, was demnach 18800 und noch wemiger Schwefelsäure anzeigt.

Ein wit Schwefelsüure verfülschter Essig kann mit größter Sicherheit auf obige Weise geprüft werden.

Bei Kalk- und Bleiverbindungen, welche organische Siures enthalten und durch Schweselsäure zersetzt werden sollen, bik es ost sehr schwer den Punkt zu tressen, wo man mit dem Zesetzen der Schweselsäure einhalten muss. Mittelst des Zucken ist dies leicht zu ermitteln. Meistens wird jedoch auch die organische Säure durch die Schweselsäure bei 100° C. verkohlt, wie z. B. die Weinsäure, und dann bedart es des Zuckers nicht.

Da die Phosphorsäure den Zucker nicht aersetat, so kans men bei Zerlegung der Beinasche mittelst Schweselsänre gleichsalls den Zucker anwenden, um au ersahren, ob sie vollstäudig geschehen oder ob ein Ueberschuss an Schweselsäure vorhauden zey.

Schweselsaure Metallsalze röthen Lackmus. Auch diess in nicht immer ein Beweis gegen ihre Neutralität. Denn schweselsaures Zinkoxyd z. B. verändert die heisse Zuckerstäche nicht.

Umgekehrt ist nun auch die Schweschsäure ein Reagens sol Zucker. Es wird au diesem Behuse die Porcellanplatte mit saerem achweselsauren Kali bestrichen und ebensalls durch Waserdamps geheist. Da jedoch eine Menge anderer Stoffe gleichsalls durch Schweselsäure verkohlt oder geschwärzt werden, so findet diels nur eine untergeordnete Anwendung.

Bemerkenswerth ist es, dass eine, mit Stärkekleister bestrichene Porcellansläche die Zuckersläche nicht erzetzen kann, indem sie nur höchst unmerkliche Veränderungen durch geringt Mengen Schweselsäure erleidet. Ein Verhalten, das als ein chemischer Unterschied swischen Zucker und Stärke gelten hann.

u seyn, dass keine Salpetersäure vorwalte, erhitzt man einige Tropfen der Mischung in einem Reactionsglase und bringt in den Dampfraum einen salzsauren Fichtenholzpan. So lange dieser sich noch nicht gelb färbt, muss man mit dem Zusetzen des Kyanols fortfahren.

Das salpetersaure Kyanol krystallisirt in farblosen Nadeln, die in seuchter Lust nicht zersließen. In einer Glasröhre erhitzt, verwandelt es sich unter schwacher Ver-

pussung schnell in eine schwarze kohlige Masse.

Das salpetersaure Kyanol löst sich sehr leicht in Aether, Alkohol und Wasser auf. Beim Verdunsten der alkobolischen Auflösung bleibt das Salz röthlichbraun gefarbt zurück, eine Färbung, die sich erst beim Wiederauflösen in Wasser verliert.

Fichtenholzspäne erhalten in der Auflösung des salpetersauren Kyanols eine prächtig goldgelbe Färbung, die bei 100° C. sich nicht bräunt, dagegen an Schönheit zunimmt. Basische Chlorkalkauflösung erzeugt mit diesem Salze ein schönes Violett. Lackmus wird stark geröthet.

Diese Röthung ist aber wie beim schweselsauren Salz kein Beweis für das Vorhandenseyn freier Säure. Die Verbindung muss vielmehr als neutral betrachtet werden, was sich auf folgende Weise darthun lässt.

Die concentrirte Salpetersäure färbt bekanntlich Federn gelb. Verdünnte thut diefs auch, wenn man eine Hitze von 100° C. auwendet. Bringt man z. B. auf eine durch Dampf gebeizte Porcellanplatte einen Tropfen einer höchst verdünnten Salpetersäure und wirft einige Federkielspänchen hinein, so färben sich diese, sobald die Verdunstung gescheben, sehr deutlich gelb. Beim Vorhandenseyn von sehr wenig Säure, zeigt sich die Gelbung blos an den Enden der Spänchen; bei mehr Säure werden sie auf ihrer ganzen Oberfläche gelb.

Eine Gummilläche wirkt gleichfalls ganz anders als Zucker. Ein Tropfen, welcher 360 Schwefelsaure enthalt, facht sie nicht schwarz, sondern nur schmutziggelb.

Prüft man nun auf gleiche Weise eine salpetersaure Kyanolauflösung, indem man einen Tropfen auf die beise Porcellauplatte bringt und einige Federkielspänchen hineinwirft, so färbt sie dieselben nicht gelb, woraus ich schliefse, dass in diesem Salze die Salpetersäure vollständig durch's Kyanol neutralisirt sey.

Der Beweis für die Neutralität dieses Salzes läßt sich auch noch dadurch führen, daß es auf der 100° C. heißen Porcellanplatte seine Farbe nicht verändert, dagegen sich sogleich schwärzt, wenn man etwas freie Sal-

petersäure binzubringt.

In Conflict mit Salzsäure und Kupferoxyd zeigt des salpetersaure Kyanol ganz eigenthümliche Reactionen. Bestreicht man die 100° C. heiße Porcellanplatte mit einer Auflösung von salzsaurem Kupferoxyd, und bringt, nachdem sie eingetrocknet ist, einen Tropfen salpetersauret Kyanolauflösung darauf, so entsteht auf der Stelle ein dunkel grünschwarzer Fleck. Bei Anwendung salpetersauren Kupferoxyds ist dieß nur dann der Fall, wenn man gleichzeitig ein salzsaures Salz, z. B. salzsaures Kyanol bringt. — Hätten wir nicht für letztere Salze hinlänglich genügende Reagentien, so könnte dieße Verhalten einen praktischen Nutzen gewähren.

Erhitzt man salpetersaures Kyanol, mit salzsauren Salzen oder auch mit salzsaurem Kyanol gemischt, auf der Porcellauplatte bis zu 100° C., so erfolgt keine Zersetzung. Bringt man nun aber irgend ein Kupfersalz hinzu, so entsteht jene oben erwähnte Schwürzung. Hüchst geringe Mengen Kupfersalz bewirken noch eine sehr starke

Reaction 1).

¹⁾ Das vorhin, S. 519, erwähnte Reagens für freie Salpetersture (Federn) ist noch in vielen anderen Fällen anwendbar, die ich hier nicht alle aufführen mag. So kann man dadurch sehr schnell erfahren, ob eine Salzsäure salpeterhaltig sey. Reine verdünnte Salzsäure färht die Federkielspänchen auf der beisen Porcel-

Salzsaures Kyanol.

Man übersättigt Salzsäure mit wäßrigem Kyanol; dampft ab und krystallisirt. Die Krystalle werden der Sublimation unterworfen, wobei sie aufangs schmelzen, und sich, unter Hinterlassung einer geringen Menge schwarzer Substanz, in Form weißer Dämpfe erheben und an die Gefäßswände ansetzen.

Wenn trockner Kyanoldunst, wie er sich beim vorsichtigen Erhitzen des kleessuren Kyanols entwickelt, mit einem Holzstäbchen in Berührung kommt, das in Salzander getaucht worden, so färbt sich dieses Stäbchen gelb und erscheint nach längerer Zeit wie bereift von einem krystallinischen Anflug des gebildeten salzsauren Kyanols.

Das salzsaure Kyanol löst sich sehr leicht in Aether, Alkohol und Wasser. Diese Auflösungen reagiren gegen Fichtenholz und Chlorkalk wie die des schwesel- und salpetersauren Kyanols. Auch wird Lackmus sehr stark geröthet.

Diese Röthung findet aber auch hier unbeschadet der Neutralität statt, wie das Verbalten gegen folgendes Reagens auf freie Salzsäure beweist.

Die große Familie der Rubiaceen charakterisirt sich chemisch durch eine in allen ihren Gattungen und den meisten Species vorkommenden Säure, welche ich Rubiaceensäure nenne, und die sich dadurch auszeichnet, daß sie, mit Salzsäure bis zu 100° C. erhitzt, in einen blaugrün gefärbten Stoff verwandelt wird. Höchst geringe Mengen Salzsäure reichen hin, auf einer mit Rubiaceen-

lanplatte nicht; setzt man aber höchst kleine Mengen Salpetersäure oder auch nur Salpeter hinzu, so erfolgt die erwähnte Gelbung.

Auch die Neutralität anderer aulpetersaurer Salac ist dadurch au erforschen. So verändert a. B. die salpetersaure Bleioxydauflösung die Farbe der Federkielspänchen bei 100° C. nicht, obwohl diese sehr stark Lackmus röthet. säure bestrichenen und durch Wasserdampf erhitzten Porcellanplatte blaugrüne Färbungen hervorzurufen, die, wenn man die verdünnte Salzsäure tropfenweis aufbringt, besonders an den Rändern der eingetrockneten Tropfen hervortreten '). Solche Färbungen bewirkt nun eine Auflösung des salzsauren Kyanols nicht, weshalb ich es für ein neutrales Salz halte.

Für sich in einer Glasröhre erhitzt, ist dieses Salz keiner Veräuderung unterworfen. Mengt man es aber mit Salpeter und erhitzt es nun, so schwärzt es sich sehr schnell unter Entwicklung eines Geruchs wie beim Sublimiren des Indigs. Da die Schwärzung bei Gegenwart anderer salpetersaurer Salze auch erfolgt, so kann das salzsaure Kyanol als ein Mittel dienen, höchst geringe Mengen salpetersaurer Salze aufzufinden. Auch sind die Salzgemische in gleicher Weise auf Salpetersäure zu prüfen, indem andere Salze die Wirkung weder hindem noch ändern. Hievon sind jedoch die reinen und kohlensauren Alkalien und die organischen Salze ausgenommen, welche sich in der Hitze verkoblen.

Bei 100° C. wirkt das salzsaure Kyanol nicht auf das salpetersaure. Bringt man aber irgend ein Kupfersalz hinzu, so entsteht sogleich ein schwarzer Fleck, wie diefs bereits beim salpetersauren Kyanol angegeben ist. Hieraus erklärt sich nun, warum salzsaures Kyanol mit

1) Die hier erwähnte Rubiaceensäure kann man sich aus einer jeden Pflauze der genannten Familie darstellen, die, mit Salasäure erhitst, diese blaugrün förbt. Am leichtesten erhölt man sie aus der Alizari oder levantischen Krappwurzel. Man übersättigt den kalt bereiteten Aufgufs der unverkleinerten Wursel mit Kalkhydrat, filtrirt, setzt basisch essigsaures Bleiozyd im Ueberschufs hinzu und filtrirt wieder. Das farbloze Filtrat, welches man jetzt bekommt, enthält die Rubiaceensäure in Menge. Ein Theil davon wird durch Zusatz von Kalkwasser geschieden, indem Bleiozydhydrat mit rubiaceensaurem Bleiozyd niederfällt. Durch Schweselwasserstoff trennt man letztere, (Künstig werde ich über diese Säure Aussührliches mittheilen.)

salpetersaurem, nicht aber mit salzsaurem Kupfer, wenn eie auf der heißen Porcellanplatte befindlich sind, einen schwarzen Fleck hervorbringen. Zu bemerken ist hiebei noch, daß freie Salzsäure auf der beißen mit salpetersaurem Kupfer bestrichenen Platte einen dunkelbraunen. Fleck erzeugt, der aber nach dem Erkalten wieder verschwindet. Vom salpetersauren Kyanol galt, wie bereits S. 520 angeführt, das Umgekehrte.

Die Chromsäure wird durch salzsaures Kyanol reducirt. Auf einer heißen, mit doppelt-chromsauren Kalibestrichenen Porcellanplatte bringt ein Tropfen salzsaure Kyanolauflösung einen dunkelschwarzen Fleck bervor. Druckt man ferner auf Kattun, welcher mit chromsauren Bleioxyd gelb gefärbt ist, dasselhe Salz, so entstehen inverhalb zwölf Stunden grüne Muster. Diese sind schwarz, wenn die Auflösung des salzsauren Kyanols concentrirt war. Beide bleiben durch Spülen in Wasser unverändert.

100 sublimittes salzsaures Kyanol ergaben, durch salpetersaures Silberoxyd zerlegt, folgendes Bestandtheilverhältnis:

20,63 Salzsäure 79,37 Kyanol

100,00 salzsaures Kyanol.

Kleesaures Kyanol.

Die Darstellung dieses Salzes ist in diesem Bande der Annalen, S. 71, angegeben.

Es krystallisirt aus der wäßerigen Auflösung in breiten Blättehen, aus der alkoholischen in sternförmigen Gruppen kurzer Spießechen.

Bei 100° C. ist das kleesaure Kyanol unveränderlich. Bei etwas höherer Temperatur dunstet es Kyanol aus. Durch Erhitzen in einer Glasröhre entläfst es Kyanol und Wasser, und sublimirt als saures Salz von etwas gelblicher Farbe. Das Neutral- oder Sauerseyn dieses Salzes erforscht man mit Gyps und Zucker. Löst man in 40 Gypsauflösung 1 Zucker auf und bestreicht damit die durch Dampf geheizte Porcellanplatte, so bringt ein Tropfen wäfsriger Kleesäure einen schwarzen Fleck bervor. Auf dieselbe Weise wirkt nun das sublimirte Salz. Das auf nassen Wege mit Ueberschufs an Kyanol dargestellte dagegen verändert die Gypszuckerstäche nur in sofern, als eine schwache Bräunung eintritt.

'In Aether, Alkohol und Wasser ist das kleesaure Kyanol minder leicht löslich als die bereits abgehandelten Kyanolsalze.

Um sich einen Begriff von der Empfindlichkeit der Kyanolsalze rücksichtlich ihrer Gelbfärbung des Fichtenholzes zu machen, wird folgender Versuch dienen. Es wurde

1 Gran krystallisirtes kleesaures Kyanol in 8000 Gran Wasser aufgelöst, und in diese Auflösung wurden

1000 Gran feine Fichtenholzspäne

gebracht. Sie färbten sich dunkelgelb. Da nun ein Quadratfus solcher Späne nicht mehr als 100 Gran wog, so macht diess eine Gelbfärbung von 10 Quadratsus Späne auf beiden Seiten mit 1 kleesaurem Kyanol. Es ist also, wenn man sich diese 20 Quadratsusstläche mechanisch eintheilt, einleuchtend, dass ich nicht zu viel behauptete, wenn ich S. 66 dies. Bandes sagte, man könne mittelst Fichtenholz noch ½ Milliontheil Kyanol austinden.

Die großen Schwierigkeiten, die bis dahin noch damit verbunden sind, das Kyanol in größerer Menge darzustellen, sind Schuld daran, wenn im vorliegenden Aufsatze manche Untersuchung, z. B. die quantitative der Salze, und die genauere Bestimmung ihrer Krystallform und ihrer Auflöslichkeit unterblieb.

LXXVI. Ueber die ätherischen Oele; von Hrn. Couërbe.

(Ann. de chim. et de phys. T. LIII p. 219.)

Da die Elementar-Analyse mehrer ätherischen Ocle mir keine einfachen und auf eine wahrscheinliche Theorie zurückführbaren Resultate gaben, so habe ich geglaubt, diese Körper könnten wirklich zusammengesetzt seyn, eine Idee, die ich übrigens schon vor vier Jahren in einer Abhandlung, betitelt: Reflexions sur le principe volatil des matières organiques, ausgesprochen habe.

Die Dichtigeit der Dämpfe dieser Oele, die ich gleichfalls nach Umständen veränderlich fand, hat mich auch
in meiner Meinung bestärkt, und von da an habe ich jedes System aufgegeben, um mich der Beobachtung zu
widmen. Die Untersuchungen, welche ich bisher angestellt, beweisen auf eine ziemlich deutliche Weise, daß
die ätherischen Oele aus einem geruchlosen Oele und
aus einer Säure bestehen, welche letztere hauptsächlich
dadurch charakterisirt ist, daß sie den Geruch des Oels
und seinen scharfen, heißen Geschmack besitzt.

Da ich mich hier nur auf eine Anzeige von meiner Arbeit beschräuke, so begnüge ich mich zu sagen, daßs man zu diesen Resultaten gelangt, indem man die ätherischen Oele mit ätzenden Alkalien, so wie mit anderen in meiner Abhandlung angegebenen Mitteln behandelt.

Zuweilen erhält man hiebei zwei Säuren, von denen die eine flüssig, die andere fest und krystallisirt ist.

In der Arbeit, welche ich der Academie über diese Körper vorzulegen gedenke, werde ich nicht ermangeln, das farblose Oel und die mit demselben verbundene und durch dasselbe versteckte Säure zu beschreiben, ich werde die ätherischen Oele unter einem neuen Gesichtspunkt betrachten, welcher erlaubt in diesen Körpern eine gewisse, wenn auch sehr kleine Menge Sauerstoft anzuneh-

men. Endlich werde ich zu beweisen suchen, dass die flüssige Base (das geruchlose Oel), welche die riechende Saure verdeckt, bald ein Kohlenwasserstoff, bald ein ternäres Oxyd (ein Kohlenwasserstoffoxyd) ist, welches solcher Abanderungen fähig ist, dass man es in eine Art Aether verwandeln kann.

Alle ätherischen Oele zeigen indess nicht das pämliche Phänomen, erleiden aber nichts destoweniger merkwürdige Abanderungen. So wird das Cojeputöl, in welchem ich ein Atom Sauerstoff gefunden habe, immerfort wohlriechender, und erlangt endlich einen dem Kampher so ähnlichen Geruch, dass man es sehr leicht mit diesem verwechseln kann. Diess kann indess nicht in Erstaunen setzen, da das von mir analysirte Cajeputöl nur dadurch yom Kampher abweicht, dass es ein balbes Atom Sauerstoff mehr als dieser enthält, so dass man es als ein Halb-Oxyd von demselben betrachten könnte. Wahrscheinlich ist es nicht das einzige Oel, welches den sonderbaren und unbekannten Gesetzen der Anomalieen unterworfen ist.

Mehre Chemiker, die vor zwei Monaten bei mir im Laboratorium einige meiner Versuche sahen, unter andern Hr. Bussy, vermochten nicht das von seiner Säure befreite Terpentinöl als solches zu erkennen.

LXXVII. Zerlegung des Gewürznelkenöls.

Im Bd. XXIX dies. Annal., S. 87, baben wir die Analyse des Gewürznelkenöls von Hrn. Dumas mitgetheilt; in Bezug darauf halten wir es für nöthig, auch folgende Notiz des Hrn. Prof. Liebig aus den Annalen der Pharmacie, Bd. 1X S. 68, bier aufzunehmen.

Hr. Ettling hat sich in meinem Laboratorium vor einigen Monaten mit demselben Oel beschäftigt, welches eigends zu diesem Zwecke aus Gewürznelken dorch Destillation im Wasserbade bereitet worden war; es sind

seine Resultate, welche ich jetzt mittheilen will.
Dieses Oel, welches Hr. Dumas als eine einfache Verbindung annimmt, ist ein Gemenge von zwei Substanzen, wovon die eine sich mit Basen verbindet, und dairch ihre Flüchtigkeit verliert, während die andere dan nicht verändert wird; die Trennung beider ist desilb leicht, man mischt das rohe Oel mit einer starken austischen Kalilauge und destillirt.

Als Product der Destillation geht mit Wasser ein rbloser öliger Körper über, der auf dem Wasser schwimmt deine große lichtbrechende Kraft besitzt; sein spec. Geicht ist 0,918 bei 8°. Durch Alkalien, durch Kalium, ird er nicht verändert, er enthält keinen Sauerstoff, siet bei 142° bis 143°, und ist ein Kohlenwasserstoff, vollemmen gleich zusammengesetzt wie das Terpenthinöl etc.

0,5675 Grm. lieferten 1,814 Grm. Kohlensäure und

601 Wasser. Diess giebt für 100 Theile:

88,38457 Kohlenstoff 11,76689 Wasserstoff 100,15146

htsprechend einer theoretischen Zusammensetzung von H. Dieses Oel mit trocknem salzsaurem Gas in Behrung gebracht, absorbirt davon eine große Menge, me eine krystallinische Verbindung zu bilden.

Das bei obenerwähnter Destillation mit Kali in Verndung gebliebene Oel, das wir seiner Eigenschaften wem Nelkensäure nennen wollen, erhält man ganz rein, enn dieser Rückstand mit einem Ueberschufs von Phostorsäure oder Schwefelsäure vermischt und destillirt wird. In erhält ein klares farbloses Oel, welches Lackmus rött und Alkalien vollkommen neutralisirt; mit Barytwast oder Kali vermischt, verbindet es sich damit sogleich weißen krystallinischen, in Wasser auflöslichen Salzen, elche beim Abdampsen eine alkalische Reaction annehmen.

Die Nelkensäure ist schwerer wie Wasser, ihr spec,

ewicht ist 1,079 und sie kocht bei 243°.

0,493 lieferten 1,295 Kohlensäure und 0,330 Was-Diefs giebt für 100 Theile:

72,6327 Kohlenstoff 7,4374 Wasserstoff 19,9297 Sauerstoff

Asprechend folgender theoretischen Zusammensetzung

Die genaue Bestimmung des Mischungsgewichts der Säure durch die Analyse der Salze ist mit Schwierigkeiten verbunden. Wenn auch die Darstellung derselben ganz leicht ist, so ist es beinahe unmöglich einen Ueberschufs an Säure oder Base zu vermeiden. Das Barytsalz und Bleisalz lassen sich noch am leichtesten darstellen, aber beim Auswaschen ziehen beide Kohleusäure an, und die Analyse wird dadurch unrichtig.

Das direct mit Barytwasser und Nelkensäure dargestellte Salz enthält etwa 83 Proc. Säure, behandelt man es mit Weingeist und dampft die weingeistige Lösung ab, so krystallisirt daraus ein anderes, welches in 100 Thei-

len nur 68 Säure lieferte.

Mit Bleioxyd bildet die Nelkensäure ebenfalls saure basische und überbasische Salze. Das letztere ist †saures Salz, und enthält in 100 Theilen:

62,61 Bleioxyd 37,39 Säure

100,00.

Woraus sich die Zahl 2198,334 als Mischungsgewicht be-

rechnet, was mit obigem nahe übereinstimmt.

Leitet man trocknes Ammoniakgas über Nelkensäure, so verbinden sich beide unter Erwärunng, allein die Säure kann nicht vollständig damit gesättigt werden. In dem Apparate gelinde damit geschnolzen, verliert die Verbindung eine gewisse Menge Ammoniak und es bleibt ein saures Salz zurück. 1,906 Grm. Nelkensäure nehmen 0,093 Grm. Ammoniak auf, beim Erhitzen bis zum Schmelzen gingen 0,022 Grm. hinweg, und bei nochmaligem Durchstreichen hatte diese Quantität im Ganzen 0,079 Ammoniak aufgenommen. Berechnet man darnach das Atomgewicht der Säure, so erhält man die Zahl 5047, genau die doppelte, welche die Rechnung angiebt.

Das robe Nelkenöl gab durch die Analyse folgende Resultate. 0,5165 lieferten 1,394 Kohlensäure und 0,379

Wasser; in 100 Theilen:

74,6279 Kohlenstoff, 8,1531 Wasserstoff, 17,2189 Sauerstoff, entsprechend C₅₇H_{75,4}O₁₀; hievon abgezogen die Nelkensäure C₄₈H₅₀O₁₀, bleibt C₉H_{15,4}, nahe die Zusammensetzung des flüssigen Kohlenwasserstoffs.

DER PHYSIK UND CHEMIE, BAND XXXI

XXVIII. Chemische Untersuchung des Nadelerzes;

von Herrmann Frick.

ie chemische Zusammensetzung des Nadelerzes ist zusat durch John ') bestimmt worden. Er zeigte durch ine Untersuchungen, dass dasselbe nicht, wie man bist annahm, ein Chromerz sey, sondern eine Verbing hauptsächlich von Wismuth, Blei, Kupser und Schwel, in welcher die Bestandtheile in solgenden Verhältsen enthalten sind:

Wismuth	43,20
Blei	24,32
Kupfer	12,10
Nickel	1,58
Tellur	1,32
Schwefel	11,58
Verlust	5,90
	100,00

Nickel und Tellur werden nur vermuthungsweise rin angegeben; die Versuche, aus welchen John die wesenheit dieser Substanzen vermuthet hat, sind keiweges entscheidend, auch habe ich bei meinen Verchen diese Substanzen nicht darin entdecken können. Die Ursache des starken Verlustes von 5,90 Proc., r bei der Analyse stattgefunden hat, sucht John theils oxydirtem Schwefel, theils in Sauerstoff.

Berechnet man die Schweselmengen, die die angebenen Metalle ausnehmen, so sindet man, dass sie in Gehlen's Journal für Chemie, Physik und Mineralogie, Bd. V S. 227.

keinem einfachen Verkältnisse stehen. — Berzelius 1) hat zwar nach der John'schen Analyse eine Formel für die Zusammensetzung des Nadelerzes aufgestellt, nämlich:

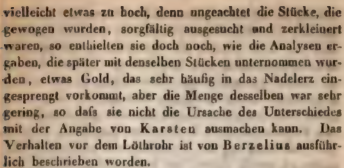
Cu Bi + Pb Bi 2),

aber diese Formel ist, als die einsachste Art, in welcher sich die von John im Nadelerze gesundenen Metalle verbinden, mehr angenommen, als aus der Analyse selbst abgeleitet. Dieser Umstand sowohl, als auch der starke Verlust bei der John'schen Analyse machten eine neue Untersuchung des Nadelerzes wünschenswerth, und hatten mich veranlasst, eine solche zu unternehmen. -Sümmtliche Analysen hatte ich Gelegenheit im Laboratorium des Professor H. Rose anstellen zu können. -Das von mir untersuchte Nadelerz war, wie das von John untersuchte, aus den Goldgängen von Beresow im Ural, welches auch bis jetzt noch der einzige bekannte Fundort desselben ist. Es findet sich daselbst, wie bekannt, meistentheils nur in mehr oder weniger dikken, gewöhnlich doch nur in sehr dünnen und padelformigen prismatischen Krystallen, die auf der Obertläche stark gestreift, nach einer Richtung paralell der Hauptaxe unvollkommen spalther und stets in Quarz eingewachsen sind. Seltener kommt es in kleinen derben Partien im Quarze vor, in welchen es einen unebenen Bruch zeigt. Es hat auf dem frischen Bruche eine schwärzlich bleigraue Farbe und Metalfglanz, läuft jedoch nach und nach bräunlich an. Die Härte ist unter der des Kalkspaths; das specifische Gewicht beträgt, nach Karsten 6,125, bei meinen Versuchen fand ich es 6,757. Es ist

- 1) Anwendung des Löthrohrs, S. 137.
- 2) Die von Berselius aufgestellte Parmel heifst eigentlich:

Pb3 Bi + Cu3 Bi.

Aus den neueren Unterauchnogen von H. A. Stromeyer folgt indessen, dass die bekannte Schwestungsstuse des Wismuths mit Bi an hezeichnen ist.



2,815 Grm. des von aller Bergart und eingesprengten Goldes mit vieler Sorgfalt befreiten Erzes wurden zum feinen Pulver zerrieben, mit Salpetersäure gekocht und oxydirt. Es löste sich Kupfer und Wismuth, so wie auch etwas Blei und Schwefel auf, und es bildete sich ein unauflöslicher Bodensatz von schwefelsaurem Bleioxyd. Letzterer wurde von etwas eingemengtem Golde (0,0206 Gr.) durch Schlemmen getrennt, auf einem gewogenen Filtrum, mit einer geringen Menge Schwefel, der sich poch nicht oxydirt hatte, filtrirt, und mit Wasser, zu . dem etwas Salpetersäure gesetzt war, ausgesüßt. Der Niederschlag wog getrocknet 1,1074 Grm., nachdem er geglüht und der Schwesel verbrannt war 0,658 Gr.; er bestand also aus 0,2074 Gr. Schwefel und 0,658 Gr. schwefelsaurem Bleioxyd, welche 0,4493 Gr. Blei und 0,0698 Gr. Schwefel enthalten.

Zu der vom schwefelsauren Bleioxyd abfiltrirten Flüssigkeit wurde eine Auflösung von Chlorbarium hinzugesetzt, wobei jedoch so viel wie möglich ein Ueberschufs vermieden wurde. Der gefällte schwefelsaure Baryt wog 1,477 Gr., die 0,1996 Gr. Schwefel enthalten. Die gesammte in dem Nadelerz enthaltene Schwefelmenge beträgt also 0,4768 Grm.

Nachdem das zur Fällung der Schwefelsäure im Ueberschuss hinzugesetzte Chlorbaryum wieder durch verdünnte Schweselsäure ausgefällt worden war, wurde die

Flissigkeit mit einen hinreichenden Ueberschufs von kaustischem Kali fängere Zeit gekocht, um das Bleioxyd, welches sich nicht gänzlich als schweselsaures Bleioxyd niedergeschlagen hatte; vom Wismuthoxyd und Kupferoxyd zu trennen und aufzulösen. Das gefällte Wismuth- und Kupferoxyd wurde filtrirt, in Salpetersäure wieder aufgelöst und das Wismuthoxyd aus der sauren Auflösung vom Kupferoxyd durch kohlensaures Ammoniak getrennt. Das vollständig aus der Flüssigkeit sich abgesetzte Wismuthoxyd wurde filtrirt, der Niederschlag noch zu wiederholten Malen mit kohlensaurem Ammoniak ausgewaschen, um noch die letzten Antheile Kupferoxyd auszuziehen, was indessen nicht ganz gelingen wollte, da der Niederschlag doch immer noch etwas grünlich aussal. Das Wismuthoxyd wog nach dem Glüben 1,455 Gru, die 1,3076 Grm. Wismuth enthalten. Aus der von Wismuthoxyd abfiltrirten ammoniakalischen Flüssigkeit wurde das Kupferoxyd durch Kochen mit kaustischem Kali gefailt, nachdem vorher durch gelindes Abdampfen das koh-Irnsaure Ammoniak verjagt worden war; der erhaltene Niederschlag wog 0.3705 Grm. Zu der absiltrirten Flüssigkeit wurde Schweselwasserstoffwasser hinzugesetzt, das einen geringen Niederschlag von Schwefelkupfer bervotbrachte, der geglüht 0,0115 Grin, Kupferoxyd gab, Beide Mengen von Kupferoxyd entsprechen hiernach 0,3049 Gra. Kupfer, In der alkalischen Flüssigkeit, die beim Fällen des Kupferoxyds und Wismuthoxyds durch Kochen mit einem Ueberschuss von kaustischem Kali erhalten wurde. setzte ich so lange Salpetersäure hinzu, bis sie nur noch schwach alkalisch reagirte, darauf worde das in der Auflosung enthaltene Bleioxyd durch oxalsaures Ammoniak niedergeschlagen. Das gefällte oxalsaure Bleioxyd gab geglüht 0,1003 Grm. Bleioxyd, die 0,0928 Blei enthalten. Die sämmtliche in dem Mineral enthaltene Menge Blei beträgt also 0,5421 Grm.

Zieht man die 0,0206 Gold, die nur als zufällig bei-

emengt zu betrachten sind, von der ganzen Menge des intersuchten Erzes ab, so ergieht sich nach dieser Anatze folgendes Resultat.

	Grammo.	Procente.
Schwofel	0,4768	17,06
Wismuth	1,3076	46,79
Blei	0,54,21	19,38
Kupfer	0,3049	10,91
	2,6314	94,14.

Eine zweite Analyse auf gleiche Weise ausgeführt b nachstehendes Resultat:

	Gramme.	Procente.
Schwefel	0,5773	17,00
Wismuth	1,2370	36,43
Blei	0,6087	17,92
Kupfer	0,4174	12,29
	2,8404	83,64.

Nicht nur der große Verlust, sondern auch das so hr verschiedene relative Verhältniß in den Bestandthein der beiden Analysen, bei welchen ganz derselbe aug der Untersuchung beobachtet worden war, ließen trunthen, daß die angewandte Methode, Wismuth von lei zu trennen, nicht geeignet wäre, genaue Resultate geben. Ich wendete deshalb eine andere an, bei der h boffen konnte bessere Resultate zu erbalten.

2,022 Grm. fein geriebenes Nickelerz wurden, in her kleinen Kugel von Glas, woran zu beiden Seiten lasröhren angelöthet waren, einem fortwährenden Strom in trocknem Chlorgas ausgesetzt, während die Kugel afsig, aber anhaltend erwärmt wurde. Chlorschwefel id Chlorwismuth destillirten über, und wurden in eiter Flasche unter Wasser, das mit Salpetersäure vertxt war, aufgefangen.

Da eine starke Hitze sorgfältig vermieden werden

muste, um nicht das Chlorblei mit überzutreiben, so wurden fast zwölf Stunden ersordert, bis alles Chlorwiswuth überdestillirt war. Nachdem sich kein Chlorschwesel und Chlorwismuth von der Glaskugel aus mehr bildete, ließ man dieselbe erkalten, während noch Chlorgas darüber geleitet wurde. Die in der vorgelegten Flasche enthaltene Flüssigkeit wurde so lange erwärmt, bis alles freie Chlor verjagt war. Der nicht oxydirte Schwesel auf einem gewogenen Filtrum filtrirt, wog 0,0158 Grm. Aus der absiltrirten Flüssigkeit wurde die entstandene Schweselsäure durch eine Auslösung von Chlorbaryum geställt. Der erhaltene Niederschlag von schweselsaurer Baryterde wog 2,204 Grm., die 0,3014 Grm. Schwesel enthalten; die gauze Schweselmenge betrüge hiernach 0,3199 Gramme.

Durch die vom schweselsauren Baryt absiltrirte Flüssigkeit ließ ich einen Strom Schweselwasserstossas durchstreichen. Das gefällte Schweselwismuth wurde in Salpetersäure oxydirt, und das Wismuthoxyd durch kohlensaures Ammoniak gefällt, der Niederschlog wog nach dem Glühen 0,7663 Grm. Die von Wismuthoxyd absiltrirte ammoniakalische Flüssigkeit gab mit Schweselwasserstossammoniak noch einen geringen Niederschlag von Schweselwismuth, aus welchem auf die erwähnte Weise 0,0012 Grm. Wismuthoxyd erhalten wurden. Beide Wismuthoxydmengen (0,7675 Grm.) enthalten 0,6897 Grm. Wismuth.

Zu dem nicht überdestillirten Chlorblei und Chlorkupfer wurde etwas Chlorwasserstoffsäure gesetzt; das Chlorkupfer bestand aus Kupferchlorür und Kupferchlorid; ersteres verwandelte sich indessen, nach dem Zusatz der Säure und durch Erwärmen beim Zutritt der Luft, nach und nach in Chlorid, das vom Chlorblei durch Alkohol getrennt, auf ein gewogenes Filtrum gebracht und mit Alkohol ausgesüfst wurde. Sein Gewicht betrug 0,984 Grm. Diese enthielten noch etwas eingemengten Quarz, sie wurden deshalb in vielem Wasser aufgelöst

nd vom Quarze filtrirt, der 0,03 wog. Die Menge des hlorbleis beträgt also nur 0,954 Grm., die 0,719 Grm. dei enthalten. Aus der von Chlorblei abfiltrirten spituösen Flüssigkeit wurde das Kupferchlurid, nachdem er Alkohol abgedampft worden war, durch Kochen mit nustischem Kali gefällt. Es wog 0,294 Grm., die 0,235 rm. Kupfer entsprechen. Die abfiltrirte Flüssigkeit gab it Schwefelwasserstoffammoniak keinen Niederschlag.

Lässt man den Quarz als zufällig beigemengt sort, giebt die Analyse folgendes Resultat:

Schwefel	0,3199	Grm.	oder	16,05	Proc.
Wismuth	0,6897	-	-	34,62	-
Blei	0,711		-	35,69	-
Kupfer	0,235	-	-	11,79	-
	1,9556			98,15	

1,62 Th. Wismuth verbind. sich mit 7,85 Th. Schwefel zu É 1,74 - - - 5,57 - - Pb 1,79 - Kupfer - - 2,96 - - - Cu

Diese Schwefelmengen machen zusammen 16,38 Pront aus, welche Zahl mit der gefundenen Schwefelmenge hr gut über instimmt, und verhalten sich ziemlich gen untereinander wie die Zahlen 3:2:1.

Eine zweite Analyse, auf dieselbe Weise ausgeführt, ib ein sehr ähnliches Resultat, nämlich:

Schwefel	0,1926	16,61	Schwefel
Wismuth	0,4225	36,45	8,26
Blei	0,4179	36,05	5,60
Kupfer	0,1228	10,59	2,69
	1,1558	99,70	16,55

Die Zusammensetzung des Nadelerzes muß also, hiersch mit der Formel:

CuBi + 2 Pb Bi

zeichnet werden.

Das Verhältnis des Schweselkupfers zum Schweselblei im Nadelerz ist das nämliche wie im Bournouit, in welchem jene beiden Schweselmetalle mit Schweselantimon verbunden sind. Die Formeln, durch welche die Zusammensetzung von beiden Mineralien, vom Nadelerz und vom Bournonit, ausgedrückt werden können, würden die größte Aehnlichkeit mit einander baben, wenn, wie sonst das Schwefelwismuth ähnlich dem Schwefelantimon, durch B bezeichnet würde. Diese Aehnlichkeit in der Zusammensetzung beider Mineralien hat mich auch bewogen, in der Formel für das Nadelerz das Schwefelwismuth für das elektronegative Schwefelmetall zu halten, obgleich es mir nicht bekannt ist, dass Schweselwismuth mit starken basischen Schweselmetallen Schweselsalze bilden kann, wogegen auch die vollkommene Unauflöslichkeit desselben in Schwefelwasserstoff-Ammoniak zu sprechen scheint.

Trennung des Wismuthoryds vom Bleioxyd.

Schon oben hatte ich bemerkt, dass der große Verlust und verschiedene Gehalt an Wismuth und Blei in den beiden ersten Analysen wohl in der Trennungsmethode beider Metalle zu suchen sey. A. Stromeier führt zwar an 1), dass man Wismuthoxyd von Bleioxyd durch Kochen mit einem Ueberschuss von kaustischem Kali vollständig trennen könne, doch wiederholte Versuche, die ich hierüber machte, wollten mir diese Trennung nicht gelingen lassen, und überzeugten mich, dass Bleioxyd eben so wenig von Wismuthoxyd, wie Zinkoxyd von Kupseroxyd, durch Kali vollständig sich scheiden lasse.

Von den Versuchen, welche ich hierüber mit ganz reinem Material anstellte, will ich nur zwei anführen, die noch die besten Resultate gaben.

0,78 Grm. Blei und 0,6878 Grm. Wismuth wurden
1) Diese Annalen, Bd XXVI S. 553.

in Salpetersäure aufgelöst, die Auflösung mit kohlensaurem Natron der Sättigung nahe gebracht und mit einem bedeutenden Ueberschuss von kaustischem Kali zu wiederholten Malen gekocht. Der Niederschlag wog 0,9975 Grm.; 0,6878 Grm. Wismuth geben aber 0,76535 Grm. Wismuthoxyd, folglich enthielt der Niederschlag noch 0,2155 Grm. Bleioxyd, die nicht vom Kali aufgelöst worden waren. Bei einem zweiten Versuche wurden 0.7764 Grm. Blei und 0,8298 Grm. Wismuth genommen und dioselben auf dieselbe Weise behandelt, der Niederschlag wog 1,109 Grm.; 0,8298 Grm. Wismuth geben aber nur 0,92336 Wismuthoxyd, daher auch hier 0,18564 Grm. Bleioxyd nicht von Kali aufgelöst wurden. Aus diesen Versuchen ergiebt sich also, dass die von A. Stromeier angeführte Methode, Wismuthoxyd von Bleioxyd zu trennen, für quantitative Versuche wohl nicht anwendbar sey.

LXXIX. Ueber eine eigenthümliche Zwillingsbildung des weißen Speißkobaltes; von Carl Naumann.

Ich habe früher einmal in diesen Annalen (Bd. VII S. 337) auf die Zwillingskrystalle des stänglichen Kobaltkieses von der Grube Daniel bei Schneeberg aufmerksam gemacht, welche mir damals mit dem Charakter des Tesseralsystems unvereinbar zu seyn, und auf eine hexagonale Krystallreihe zu verweisen schienen. Später äufserte jedoch mein College Breithaupt, idas ihm die Formen dieser sonderbaren Zwillinge dennoch dem Tesseralsysteme anzugehören schienen, und demgemäs ist auch in der vollständigen Charakteristik des Mineralsystems, S. 250, das Mineral als eine »in hexagonalen Axen zu stänglichen Zwillingen zusammengehäuste « Varietät des weißen Speisskobaltes ausgeführt worden.

Es freut mich, gegenwärtig diese Ansicht nicht nur bestätigen, sondern auch das einzige ihr noch entgegenstehende (aus der eigenthümlichen Zwillingsbildung entlehnte) Bedenken heben zu können, indem ich neulich durch die Güte meines Collegen Kersten schr ausgezeichnete Krystalle und Krystallgruppen des fraglichen Minerals zur Untersuchung erhielt, welche sowohl die einzelnen Formen als auch die Zwillingsbildung in volkkommener Uebereinstimmung mit den Gesetzen des Teszeralsystems erkennen ließen.

Der Form der einzelnen Individuen liegt die Combination $\infty 0 \infty$. O . 202 zu Grunde, welche in Fig. 5 Taf. IV nach einer trigonalen Zwischenaxe aufrecht gezeichnet ist; diese Form ist jedoch unsymmetrisch geworden:

- 1) durch das gänzliche Verschwinden der an dem obersten und untersten Hexaëdereck auftretenden Fläche;
- 2) durch die säulenartige Verlängerung des Krystalls nach der, die aufrechte Stellung bestimmenden trigonalen Zwischenaxe;
- 3) durch die, mit dieser Verlängerung verbundene Verzerrung der terminalen Flächen; und
- 4) durch die Vergrößerung der drei abwechselnden von den noch rückständigen Flächen des Ikositetraëders 202, wodurch das eine hexagonale Prisma in zwei trigonale Prismen zerfällt wird.

Das Resultat dieser unsymmetrischen Ausbildung ist, unter Hinzufügung der zuweilen vorkommenden sechs verticalen Flächen des Rhomben-Dodckaäders, in Fig. 6 Taf. IV abgebildet, und stellt die pseudorhomboädrische Combination: R. ∞ R. ∞ P2.—2R vor, wenn das Hexaëder = R gesetzt wird.

Was nun aber die in der Horizontalprojection Fig. 7 dargestellte Zwillingsbildung betrifft, so ist einleuchtend, daß selbige nur durch eine solche Fläche erklärt werden könne, welche, bei der gewählten aufrechten Stellung des Krystalls, vertical oder die Fläche eines Prismas seyn würde. Dieser Bedingung entsprechen in Bezug auf das tesserale Axensystem gewisse Flächen von dem Verhältnisse der Parameter:

$$1:\frac{m}{m-1}:m$$

oder gewisse Flächen der pyramidentragenden Rhomben-Dodekaëder, indem sich, bei einer aufrechten Stellung nach einer trigonalen Zwischenaxe, 12 Flächen eines jeden, unter der Zeichenform m $O\frac{m}{m-1}$ begriffenen Hexakisoctaëders als ein dihexagonales Prisma von der Zeichenform ∞ P $\frac{2m-1}{m+1}$ darstellen (vergl. mein Lehrbuch der Krystallographie, Bd. II S. 152).

Das in der Natur am häusigsten ausgebildete Hexakisoctaëder der Art ist $3O_{\frac{3}{2}}$, und das ihm entsprechende dihexagonale Prisma ∞ P $_{\frac{5}{4}}$. Um die Voraussetzung zu prüfen, das eine Fläche dieser Gestalt zur Erklärung des Zwillings geeignet sey, bedürfen wir eines Beobachtungselementes; eine approximative Messung gab den Neigungswinkel zweier schmäleren prismatischen Flächen $m:m'=142^{\circ}$, was sehr wohl mit jener Voraussetzung übereinstimmt, indem ihr zusolge dieser Winkel = 141° 48'12'' seyn würde.

Wir hätten also in der That das Zwillingsgesetz:

Zwillingsaxe die Normale einer Fläche von 303
und würden diese Zwillinge als vollkommene Durchkreuzungszwillinge beschreiben müssen, in welchen beide Individuen nach der gemeinschaftlichen trigonalen Zwillingsaxe säulenförmig verlängert und nach den Symmetriege-

Will man übrigens nur eine repräsentative Beschreibung geben, ohne auf das krystallonomische Gesetz für die Stellung beider Individuen zu reflectiren, so würde man etwa die Formel brauchen: beide Individuen haben

setzen des rhomboëdrischen Systems defigurirt sind.

eine trigonale Zwischenaxe gemein, und das eine ist gegen das andere um 38° 12'48" verdreht.

Bisweilen kommen Krystallgruppen vor, welche von den säulenförmigen Individuen dieser Zwillinge gebildet werden: eine der trigonalen Zwischenaxen bildet die Gruppirungsaxe des ganzen Systems, welches eine dreiflögliche spitze Pyramide darstellt. Jeder Flügel ist aus säulenförmigen Individuen von der in Fig. 6 Taf. IV abgebildeten Form zusammengesetzt, die, gewöhnlich von unten nach oben an Länge zunehmend, parallel über einander liegen, so daß sämmtliche Individuen des ganzen Systems einander parallel, und nur nach verschiedenen trigonalen Zwischenaxen säulenförmig verlängert sind. Diese baumförmigen Krystallgruppen lassen übrigens nicht nur in der Gruppirung, sondern zum Theil selbst in der Form der Individuen sehr bestimmt den tesseralen Charakter erkennen, indem sie nach oben häufig gleichsam in einen Strauß von kleinen deutlichen Hexaëdern aufgelockert sind, an welchen die in den säulenförmigen Krystallen etwas langgezogenen Octaëderslächen sehr bestimmt als gleichseitige Dreiecke erscheinen.

LXXX. Ueber die Krystallform des Jods; von R. Marchand.

Es ist eine bekannte Thatsache, das Jodwasserstoßsäure, längere Zeit der Einwirkung der Lust ausgesetzt, Jod krystallinisch absetzt. Ich erhielt auf diese Weise aus Jodwasserstoßsäure, welche ungefähr anderthalb Jahre in einer Flasche gestanden hatte, die mit einem Glasstöpsel ziemlich gut verschlossen, und nur selten geößnet worden war, Krystalle von außerordentlicher Größe. Einer derselben nämlich, welcher in Fig. 1 dargestellt ist,

541

Fig. 1.



mass in seiner größeten Dimension ungefähr 3 Par. Zoll, ein Fig. 2. anderer, welcher in Fig. 2 abgebildet ist,

hingegen 4 Par. Zoll.



Die Krystalle gehören zum zweiund - zweigliedrigen Krystallisationssystem, Fig. 1 ist eine Combination von zwei Rhombenoctaëdern m und n, mit der geradangesetzten Endfläche o, Fig. 2 ist die Combination des Rhombenoctaëders n, mit der geradangesetzten Endfläche o.

Nach ungefähren Messungen, welche an beiden der Mattigkeit der Kry-

stalle wegen, nicht mit dem Reslectionsgoniometer, sondern nur mit dem Handgoniometer angestellt werden konnten, ist der stumpse Winkel, den zwei Lateralkanten von m mit einander machen = 129°.

Den zwei Lateralkanten von z mit einander bilden,

Der Winkel in der Lateralkante von m=120°.

Der Winkel in der Lateralkante von n=156°.

Setzt man m=(a:b:c), so folgt aus diesen Winkeln ziemlich genau für n der Ausdruck:

 $n = (a: \frac{1}{2}b: 2c).$

LXXXI. Untersuchung einer für aus Wasserstoff und Platin zusammengesetzt gehaltenen Substanz; von Hrn. Boussingault.

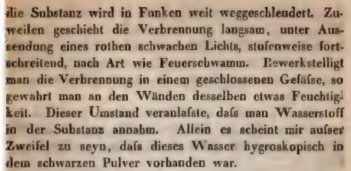
(Ann. de chim. et de phys. T. LIII p. 441.)

Man ist geneigt gewesen, ein schwarzes und verbrenliches Pulver, welches man durch Digestion eines innigen Gemenges von äußerst fein zertheiltem Eisen und Platin mit Chlorwasserstoffsäure erhält, für ein Wasserstoffplatin anzusehen 1). Diese Verbindung kann man sich folgendermaßen leicht verschaffen.

Man löse in Chlorwasserstoffsäure gleiche Theile Eisen und Platin, fälle die vom Ueberschufs der Saure befreite Lösung durch Ammoniak und reducire den gewaschenen und getrockneten Niederschlag durch trocknes Wasserstoffgas in einer bis zum anfangenden Rothglüben crhitzten Röhre. Es entwickeln sich chlorwasserstoffsanres Ammoniak, Chlorwasserstoffsäure und Wasserdampf. Man fährt fort, das Gas überstreichen zu lassen bis zum gänzlichen Erkalten des Apparats. In der Röhre findet man nun ein aufserordentlich pyrophorisches Gemenge von Platin und Eisen. Es gehört sogar einige Gewandtheil dazu, das Gemenge in Chlorwasserstoffsäure zu bringen. ohne dass eine Entzündung stattfindet. Die Säure löst das Eisen unter reichlicher Entwicklung von Wasserstoffgas, und es bleibt ein schwarzes, sehr schweres Pulver zurück, welches man nur mit vielem Wasser auszuwaschen braucht. Diess ist die Substanz, mit welcher ich die nachstehenden Versuche augestellt habe.

Dieses schwarze Pulver, in einem offenen Gefäse erhitzt, entslammt sich noch weit unter der Rothglühhitze; zuweilen findet auch dabei ein Funkensprühen statt, und

¹⁾ Berselius, Traité du chimie, T. III p. 64.



Ferner fand ich, dass dieses Pulver bei der Verbrennung merklich an Gewicht zunimmt. 0,311 Grm. wogen nach dem Glühen 0,314.

Diese Thatsache machte die Gegenwart des Eisens sehr wahrscheinlich. Ein merkwürdiger Umstand ist: daß diese Substanz ihr Aussehen durch das Glühen nicht verändert. Der einzige Unterschied gegen vorhin besteht darin, nicht mehr entzündlich zu seyn. 0,311 Grm. des schwarzen Pulvers ließen bei Behandlung mit siedender Salpetersäure 0,249 Grm. sehr zertheilten Platins zurück. Die Säure enthielt nur Eisenoxyd. Diesem Versuche zufolge würde sich die Menge des in dem Pulver enthaltenen Eisens auf ein Fünstel erheben. Es ist also wahrscheinlich, daß die Entzündung von der Verbrennung des mit dem Platin verbundenen Eisens herrührt,

Nichts desto weniger hielt ich es für nöthig, die Abwesenheit des Wasserstoffs in dieser Verbindung darzuthun. 2,687 Grm. schwarzen, schr entzündlichen Pulvers
wurden mit frisch geglühtem Kupferoxyd innig vermischt,
und das Gemenge in ein Glasrohr gebracht, an welches
ein anderes kleines Rohr mit Chlorcalcium angelegt war.
Mit einem Wort, der Apparat war wie zu einer organischen Analyse vorgerichtet. Nach der Operation fand
sich, dass das Chlorcalcium um 0,032 zugenommen hatte.
Diese Wassermenge entspricht 0,0035 Wasserstoff. Man
kann es also als ausgemacht betrachten, dass die Verbin-

dung, welche uns beschäftigt, nicht über ein Tausendstel Wasserstoff enthält. Das Wahrscheinlichste ist, dass sie keine Spur davon enthält, und es ist sast gewiss, dass erhaltene Wasser sich von der Unmöglichkeit einer vollkommenen Austrocknung der angewandten Substanzen herschreibt.

Diese Versuche sind, wie mir scheint, genügend, um festzustellen, dass die Substanz, welche man als ein Hydrür bezeichnel hat, blos eine Legirung von Eisen und Platin ist 1).

Descostils erhielt, als er eine Legirung von Zink und Platin mit verdünnter Schweselsäure behandelte, ein schwarzes Pulver, welches sich unterhalb der Rothglübhitze mit einer Art Verpussung entzündete. Dieser Chemiker hielt dieses Pulver für ungemein zertheiltes Platin. Ich habe nach dem von Descostils angegebenen Verfahren jenes brennbare Pulver erhalten: ich habe aber gefunden, dass es keineswegs reines Platin ist, sondern bis zu 0,31 Zink enthält. Die pyrophorische Eigenschaft dieses Pulvers rührt sicherlich von der Verbrennung einer gewissen Menge Zink her. Nach der Verbrennung findet sich sein Gewicht um etwa 0,03 vermehrt. Bei der Behandlung einer Legirung von Platin und Kalium mit Wasser erhielt Humphry Davy schwarze Flitterchen, welche er für Platinhydrür ansah. Ich habe mir vorgenommen, die Zusammensetzung dieset Substanz künstig zu bestimmen.

1) Mehre Shaliche Pyrophore (unter audern einen mit Platin), worin Kohle des Entzündliche zu seyn scheint, sind bekanntlich ron Wöhler (Annal, Bd. XIII S. 308) aufgefunden worden.



DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

LXXXII. Bemerkungen über den Regen; von H. VV. Dove.

Bei der Isothermenfrage ist oft, nachdem Dalton zuest es gethan, auf den Einsluss des Regens auf die Temetratur als möglichen Erklärungsgrund hingewiesen. Man illte daher vermuthen, dass dieser Einsluss bereits beimmt sey, in welchem Sinne er wirke und wie mächg. Diess ist aber keinesweges der Fall. Von den in lese Erscheinungen eintretenden Bedingungen sind kaum trige isolirt untersucht, ihr Zusammenwirken aber noch ir nicht.

Abgesehen von den am Boden durch Ausstrahlungsälte entstehenden Niederschlägen, welche von Wells
it so vielem Scharfsinn erläutert worden sind, und den
egen an Gebirgen, welche nach der Richtung des Geirgszuges gegen die vorherrschende Luftströmung sich
iodificiren, also keiner allgemeineren Untersuchung unirworfen werden können, haben wir vorzugsweise die
liederschläge des Courant ascendant und die zu betrachin, welche aus dem gegenseitigen Verdrängen verschieen erwärmter Winde entstehen. Die dabei zu berückehtigenden Temperaturverhältnisse können in zwei Klasen getheilt werden:

1) In die den Niederschlag bedingenden.

2) In die durch denselben hervorgerusenen.

Zu den ersten gehören bei den Niederschlägen des lourant ascendant: die Temperaturänderungen, welche ndurch entstehen, dass aufsteigende Lust sich ausdehnt, leo ihre Wärmecapacität vergrößert, herabsinkende hinegen, indem sie sich verdichtet, Wärme frei macht; bei en durch gegenseitiges Verdrängen der Winde erzeugen

35

ten Regen hingegen sind es die Temperatorunterschiede der sich vermischenden, welche in Betracht kommen. Die durch den Niederschlag als solchen hervorgerufenen Wärmeänderungen sind aber: die bei dem Uebergang des Wasserdampfes in die Form des Flüssigen freiwerdende Wärme, andererseits die im nachherigen Verdampfungsprocess am Boden erzeugte Kälte. Sie sind allen Niederschlägen gemein. Da wir aber die, welche bei der Bildung wirkten, kaum durch directe Beobachtungen, am wenigsten aber in einem Beobachtungsjournale unter einander zu unterscheiden vermögen, so werden wir uns darauf beschränken müssen, zu bestimmen, welche von jenen beiden Arten des Niederschlags an dem Beobachtungsorte, dessen Verhältnisse wir seststellen wollen, die überwiegende sev.

Es ist ein wesentliches Verdienst von Saussure, dass er die Bedeutung des Courant ascendant hervorgehoben hat, und wer möchte seinen Einslus verkeunen: Mittags in der häusigeren Trübung und der größeren Anzahl Gewitter, Abends, wenn die in erwärmter Lust berabsinkenden Wolken sich auslösen, nach Sonnenausgang, wenn die Morgennebel sich erheben. Doch wird man zugeben müssen, dass, um ihn hervortreten zu lassen, eine ruhige Atmosphäre erfordert werde. Diese finden wir:

1) unter den Tropen, da wo die Passate einander begegnen. Die tropischen Regen sind daher größtentheils Courant-ascendant-Niederschläge, wie Hr. v. Humboldt in seiner Abhandlung über den Einfluß der Abweichung der Sonne auf den Ansang der Acquatorialregen gezeigt hat;

2) in den Gegenden, wo Moussons wehen zur Zeit der Wendemonate, wo daher dann an der Küste regelmäsige Land- und Seewinde mit Mittagsgewittern eintreten, welche Capper (Observations on the Winds and Monsoons, p. 42) am ausführlichsten beschrieben hat;

3) in der gemäßigten Zone vorzugsweise in Thälere,

wo hohe Bergwände den aufsteigenden Luststrom gegen Seitenströme schützen. Hierher gehören besouders Volta's Beobachtungen über die am Lago Maggiore und Comer-See periodisch Mittags hervortretenden Gewitter (Giorn, di fisica, 10 p. 17);

- 4) in den Ebenen derselben Zone, wenn im Sommer durch gleiche Temperaturvertheilung um den Beobachtungsort kein Grund zu einer vorherrschenden Luftströmung vorhanden ist. Ich rechne dazu die Gewitter, welche bei heftigem Niederschlag die Luft nicht abkühlen, und bei welchen das Barometer weder continuirlich steigt noch continuirlich fällt;
- 5) in der Winternacht der Polarländen Aber hier fehlt die erregende Ursache des Courant ascendant.

Wenn wir in der beißen Zone die Niederschläge des außteigenden Luststroms als vorherrschendes Phänomen betrachten, in der gemäßigten Zone hingegen als untergeordnetes, so sind wir doch weit entfernt zu behaupten, daß die eine Entstehungsart dort allein vorwalte, hier ganz sehle und umgekehrt. Nach der Beschreibung der bestigen Gewitterstürme tropischer Gegenden kann man wohl nicht zweiseln, daß mehrere derselben durch Eindringen eines entgegenwehenden Windes in die allgemeine Strömung des Passates entstehen, und nicht Niederschläge des Courant ascendant sind. Wenn ich bei der Classification der Hydrometeore (diese Ann. Bd. XIII

¹⁾ Ich habe in einer früheren Abhaudlung über Hydrometeore die Ansicht ausgesprochen, dass auf der Westseite der Windrose die Wolkenbildung allmälig immer höher in der Atmosphäre hinaufrücke, auf der Ostseite hingegen herabkomme. Ich vermuthete daher, dass die Niederschläge der Westseite eher positiv, als die der Ostseite seyn würden. Die Untersuchungen des Hrm. Prof. Schäbler "über die Verschiedenheit der Elektricität atmosphärischer Niederschläge je nach den verschiedenen Windrichtungen" lassen dies aber nicht deutlich durchblicken. Die Prage ist allgemein die: sind Niederschläge mit steigendem Barometer eher positiv, als Niederschläge mit fallendem Barometer?

S. 309) die meisten jeuer hestigen Tornados den Niederschlägen durch Veränderung der Windesrichtung beizählte, so kann diese Bemerkung vielleicht einseitig dadurch entstanden seyn, dass die von mir in Reisebeschreibungen gefundenen Beispiele gerade dieser Vorstellung entsprechen. Etwas Achnliches muss aber auch Herschel begegnet seyn, in dessen Astronomie, p. 132, sich folgende Stelle findet: It seems worth enquiry, whether hurricanes in tropical climates may not arise from portions of the upper currents prematurely diverted down wards before their relative velocity has been sufficiently reduced by friction on, and gradual mixing with the lower strata; and so dashing upon the earth with that tremendous velocity, which gives them their destructive character, and of which hardly any rational account has yet been given. Their course, generally speaking, is in opposition to the regular trade wind, as it ought to be, in conformity with this idea. But it by no means follows, that this must always be the case. In general, a rapid transfer, either way, in latitude, of any mass of air which local or temporary causes might carry above the im mediate reach of the friction of the earths surface, would give a fearful ex aggeration to its velocity. Wherever such a mass should strike the earth, a hurricane might arise; and should two such masses encounter in mid-air, a tornado of any degree of intensity on record might easily result from their combination. Dass aber auch die Tv-Foongs der Chinesischen See wie die West-India-Hurricanes gegen die herrschende Windesrichtung wehen, und daher, wo sie eindringen, zwei einander entgegengeselzte Wirbel erzeugen, geht daraus hervor, dass sie vom Juli bis September gegen den SW.-Mousson auftreten, wobei an der Küste die Drehung NW. N. O. SO. ist. 2 bis 3 Grad von ihr entfernt gerade entgegengesetzt, N. NW. W. SW. S., wie Horsburgh ausdrücklich erwähnt. Sie werden daher eben so wenig wie der Sturm

welcher "der ausbrechende Mousson" genannt wird, zu Courant-ascendant-Erscheinungen gezählt werden dürfen, besonders da sie mit Fallen des Barometers verbunden sind. Wie könnte überhaupt, wenn diese allein vorwalteten, das Verhältnis zwischen gleichzeitigen thermischen und barometrischen Veränderungen innerhalb der Tropen dasselbe seyn, als außer deuselben, eine Thatsache, die doch aus den Untersuchungen des Hrn. Kämtz hervorzugehen scheint.

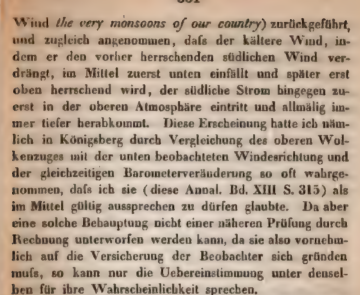
Diese Bemerkungen sind nicht deswegen ausgesprochen, um die nachfolgenden Untersuchungen über die Temperaturverhältnisse der Regen unserer Breiten dadurch zu bevorworten, dass in den tropischen Gegenden vielleicht mitunter ähnliches vorkomme. Man hat die Nacht den Winter der Tropen genannt, und damit sehr passend bezeichnet, dass die tägliche Periode die in den dortigen Witterungsverhältnissen sich am meisten ausprägende Bedingung sey. Ich sehe aber nicht ein, warum, wenn andere Phänomene bei uns bervortreten, wir sie deswegen vernachlässigen sollen, weil sie unter den Tropen nicht ibre Analogie haben. Und doch geschieht diefs. Ist die barometrische Windrose für einen Ort unserer Breite nicht eine viel wichtigere Bestimmung, als die fast verschwindende tägliche Schwankung des Barometers. Hält es aber nicht jeder Beobachter für seine nächste, ja man kann sagen für seine einzige Pflicht, nachzuweisen, dass auch sein Barometer Nachmittags 4 Uhr etwas tiefer stehe, als Morgens 10 Uhr, da es doch viel natürlicher wäre, sich um die mächtigen, von der Windesrichtung abhängigen Schwankungen zu bekümmern. Sollte die Meteorologie wirklich dabei gewinnen, dass man die größeren Veräuderungen des Barometers als "unregelmässig " unberücksichtigt lässt, um sich an der Einsörmigkeit der »regelmässigen a allein zu erfreuen. Hat es die Optik etwa gofördert, dass man die Doppelbrechung im Kalkspath lange Zeit als eine Brechung vausser der Ordnung« vernachlässigte, oder verdankt sie nicht eben der Aufnahme die ses Gebietes in das Feld ihrer Betrachtung ihre wesentlichsten Fortschritte?

Man hat lange genug das Uebereinstimmende in den meteorologischen Erscheinungen der gemäßigten und heifsen Zone aufgesucht, sollte es nicht einmal rathsam seyn, das Unterscheidende beider geltend zu machen?

Der Beweis, das die meisten der bei uns beobachteten Niederschläge der Vermischung der Winde als erzeugende Ursache zuzurechnen seyen, kann dadurch gegeben werden, dass man zeigt, dass die während des Regens beobachteten Veränderungen des Druckes und der Wärme, wenn man sie nach den dabei beobachteten Wiadesrichtungen unterscheidet, analoge Resultate geben, als die Veränderungen überhaupt. Das Gesetz der letzteren ist aber das Gesetz der Drehung, in Folge dessen auf der Westseite das Barometer steigt und das Thermometer steigt 1.

Näher aber habe ich dann die Hauptursache der Nicderschläge auf das gegenseitige Verdrängen der zwei in unseren Breiten stets mit einander kämpfenden Strome (Howard nennt sehr bezeichnend den NO.- und SW.

¹⁾ Saussure, Estai sur l'hygrometrie, IV p. 4, sagt: Il me parolt vraisemblable que les physiciens découvriront quelque nouvelle cause des variations du barometre: au moins, est il certain que celles que nous connoissons sont insuffixantes pout expliquer tous les phénomenes. Pour quoi, pur exemple, les vents d'Est, quoique froids et secs, font-ils ordinauirement baisser le barometre en Angleterre et en Hollande suivant les observations de Mrs. Horsley et van Swinden; tandisque les vents d'Ouest, qui sont humides et tempérés le font communement monter? C'est ce dont aucune hypothèse à moi connue ne peut donner une raison satisfaisante. Dals diese nouvelle cauxe das Gesetz des Drehung sey, leuchtet ein.



Wer möchte aber, wo es auf directe Beobachtung der Himmelsansicht ankommt, zuverlässiger seyn als Howard. In seinem Climate of London, I p. 127, heist es: When after a suffocating heat with moisture and the gradual accumulation of Thunder clouds followed by discharges of Electricity, I observe a kind of Icicles falling from the clouds, then large hail, and finally rain: when after this I perceive a cold Westerly or Northerly wind prevail, I have a right to infer, that the latter (aided by the electric energies), has been acting, as a cold body in mass, in a sudden and decided manner on the warm air, in which I was placed before the storm. Again, when after a cold dry Nord-Est wind I behold the sky clouded and feel the first drops of rain warm to the sense; and after a copious shower perceive the air below changed to a comparative warmth and softness, I may with equal reason conclude, that the southerly wind has displaced the Northerly; manifesting itself first in the higher atmosphere, and losing some of its water by refrigeration in the

course of the change.

Es ist außerdem klar, daß der Niederschlag desto eher bedingt werden wird, je mehr sich die Temperatur des nachfolgenden Windes von der des vorhergehenden unterscheidet, je kälter also der zunächst in geringer Mächtigkeit auf der Westseite unten einfallende nördliche Wind ist, und je heißer der auf der Ostseite oben eintretende südliche. Daraus wird folgen, daß, abgesehen von den sonst eintretenden Temperaturänderungen,

1) die Temperatur eines Regenwindes der Westseite niedriger, die Temperatur eines Regenwindes der Ostseite höher als die mittlere Temperatur des

Windes seyn wird.

Wenn aber eine Vermischung als solche stattfinden muß, um den Niederschlag zu erzeugen, so wird außerdem die Geschwindigkeit zu berücksichtigen seyn, mit welcher ein Wind den andern verdrängt, indem nämlich eine große Geschwindigkeit nothwendig fürdernd wirken muß. Eine Folge davon ist:

2) dass während des Niederschlags das Barometer auf der Westseite stärker steigen, auf der Ostseite stärker fallen wird, als im Mittel, abgesehen von den auf der Ostseite häusiger als auf der Westseite eintretenden Niederschlägen im Sinne S. O. N.

 das der barometrische Werth eines Regenwindes überhaupt niedriger ist, als der mittlere des Windes.

Es ist eine durch alle meine bisherigen Untersuchungen bestätigte Erfahrung, daß eine meteorologische Thatsache sich viel klarer in den mittleren Veränderungen als in den Mitteln selbst ausspricht. Während der zweite Satz daher sehr deutlich aus der Berechnung zehnjähriger Pariser Beobachtungen folgte, zeigten doch die thermischen Werthe der Regenwinde in der (diese Ann. Bd. IX S. 572) mitgetheilten Tafel, besonders weil die Himmels-

ansicht nur Mittags angegeben war, solche Unregelmäfsigkeiten, dass sie wenig Vertrauen einstößen konnten.
Es ist aber klar, dass, so wie die barometrische Windrose erst dadurch, dass ihr die ihr entsprechende thermische an die Seite gestellt wird, ihre wahre Bedeutung erhält, eben so der dritte Satz, einer Ergänzung durch Berechnung einer thermischen Regenwindrose bedarf.

Die, welche ich hier mittheile, habe ich aus 21 jahrigen Beobachtungen zu London (1807 bis 1830) berechnet. Ihre überraschende Regelmäßigeit beweist, daß diese Anzahl genügt. Um aber beurtheilen zu können. in wiefern die thermische Vertheilung der Wärme in der Windrose sich an die mittlere thermische Vertheilung in derselben auschließt, habe ich natürlich für denselben Zeitraum die thermische Windrose berechnen müssen. Die Beobachtungen sind von Howard angestellt, und in der im Jahr 1833 erschienenen zweiten Ausgabe seines Climate of London bekannt gewacht. Die Windesrichtung ist die herrschende des Tages, die tägliche thermische Veränderung dadurch eliminirt, dass die Mittel aus den Extremen des Thermometrographen bestimmt wurden, die Fahrenheit'schen Grade in Centesimalgrade verwandelt. In dem Beobachtungsjournal ist die Quantität des Niederschlags im Regenwasser nicht an allen Tagen bestimmt, wo derselbe erfolgte; aus der näheren Ansicht des Beobachtungsjournales geht aber hervor, dass diese Bestimmung vorzugsweise an den Tagen geschah, an welchen der Niederschlag bedeutender war. Da die Temperatur dieser Tage das Eigenthümliche der Regentage vielleicht noch genauer darstellt, als das allgemeine Mittel der Regentage, so habe ich sie noch besonders berechnet, Ich nenne sie stärkere Regen,

554

Ansald der Winde.

	SVV.	VV.	NVV.	N.	NO,	0.	SO.	S.	Verand.	Windse
Jan.	142	81	148	64	79	69	61	37	49	10
Febr.	167	86	127	28	68	51	56	42	34	13 (
März.	156	68	158	14	138	70	49	21	40	3
April	131	56	144	52	114	73	69	24	40	2
Mai	145	47	108	35	140	94	72	29	51	11
Juni	141	57	181	51	115	40	51	22	49	9
Juli	182	91	186	51	61	39	43	35	46	-
Aug.	186	97	215	38	75	39	40	27	18	6
Sept.	161	75	127	46	100	60	71	37	30	9 (
Oct.	171	80	138	37	80	55	89	46	32	8
Nov.	181	94	145	49	79	41	53	37	24	10
Dec.	202	94	139	39	85	55	68	19	28	13
Wint.	511	261	414	131	232	175	185	98	111	EDG (
Frühl.	432	171	410	124	392	237	190	7.4	131	16
Somm	509	248	582	143	251	118	134	84	113	15
Hrbst.	513	249	410	152	259	159	213	120	86	27
Jahr	1965	932	1816	530	1134	659	722	376	441	94

Anzahl der Regenwinde.

	SVV.	VV.	NVV.	N.	NO	0.	so	S.	Verand.
Januar	90	38	51	24	28	31	35	21	23
Febr.	127	43	63	13	28	18	32	27	18
März	112	40	63	14	32	16	20	15	2:2
April	83	30	73	21	43	32	29	15	29
Mai	102	28	52	16	45	26	29	20	30
Juni	88	23	77	12	30	14	18	15	23
Juli	113	46	75	12	18	13	14	22	25
August	120	50	98	12	25	10	17	15	10
Sept.	110	38	48	20	23	12	30	25	17
Oct.	116	40	44	11	34	21	51	33	17
Nov.	118	47	53	17	40	15	28	27	14
Dec.	142	53	57	19	33	22	34	18	19
Winter	359	134	171	56	89	71	101	69	60
Frübl.	297	98	188	51	120	74	78	50	81
Somm.	321	119	250	36	73	37	49	52	58
Herbst	344	125	145	48	97	48	109	85	48
Jahr	1321	-	754	191	(379	(230	(337	256	217

555
Annahl stärkerer Regen.

	SVV.	VV.	NVV.	N.	NO,	0,	SO,	S.
3.	65	27	20	7	6	12	19	18
br.	80	31	40	4	6	12	18	20
irz	82	22	40	8	18	14	15	10
ril	67	21	43	10	32	27	15	14
ıi	75	20	28	9	28	18	24	16
ni	69	15	52	9	19	5	12	11
li	77	36	45	7	10	8	10	17
Hg.	89	30	68	6	15	6	12	12
pt.	86	29	36	9	15	8	19	19
at.	91	28	33	7	24	14	38	28
W.	93	33	31	11	25	11	22	24
HG.	108	34	30	7	15	13	27	16
int.	253	92	70	18	27	37	64	54
tibl.	224	63	111	27	78	59	54	40
mmm,	235	81	165	22	44	19	34	40
rbst	270	90	100	27	64	33	79	71
hr	982	326	446	94	213	148	231	205

,

Thermische Windrose.

2,619	0,746	10011		A 40 A 40 A		
5.194		1775	- 0,928	- 0,222		4.662
	3,384	610'0	0,351	2,118		6,157
7,206	5,555	2,515	3,207	4,655		6,323
198'6	8,094	5,587	7,363	9,593		10,979
13,08.1	11,98	12,231	11,131	13,243		14,205
25,736	14,73	14,57	14,563	16,91		16,553
17,577	16,677	16,039	16,164	18,333		18,548
16,406	15,73	16,25	16,278	18,181		16,297
14,001	12,583	12,258	13,992	14,375	_	15.928
9,823	8,559	6,881	8,441	10,702		12.56
6,203	3,929	4,218	5,077	5,196		7,598
5,047	2,626	0,719	9690	2,147	_	6,418
4,297	2,252	0,329	0,107	1,418	3,190	5.74
10,050	8,513	6.878	7.231	9.164	9,683	10.5
16,573	16,712	15,619	15,768	17,809	18,311	17,133
10,01	9,357	7,787	9,171	160'01	611,11	12,029
10,233	8,716	7,653	8.07	9,629	10,576	11,35
	17,577 16,406 14,001 9,823 6,203 6,203 6,203 10,050 16,573 10,050	17,577 16,677 16,677 16,406 15,73 9,823 8,559 6,203 5,047 2,626 4,297 2,525 10,050 8,543 16,712 10,033 8,716		15,73 15,73 15,73 16,25 12,583 12,255 12,255 12,255 12,255 12,255 13,929 12,626 10,719 16,712 15,619 16,712 15,619 16,712 17,619	11,73	11,73

	Ś	5,301	6,676	181'9	11,093	13,264	16,185	17,273	16,092	14,633	11,406	7,613	6,527	6,168	10,279	16,516	11,217	11,045
	So.	3,04	5,469	986'9	11,264	14,358	16,913	19,543	17,353	15,185	11,834	7,54	5,033	1,514	10,869	17.936	11.519	11,226
	ċ	0,197	4,661	3,75	9,375	13,077	15,873	18,803	17,417	14,329	11,19	6,593	3,169	2.676	8,731	17,361	10,701	9,869
Regens.	NO.	1 105/1 -	0,199	3,038	7,332	11,247	13,602	16,049	16,833	14,758	8,047	5,799	2,016	0.348	7,206	15,495	9,535	8,146
Temperatur wahrend dos Regens.	z	- 0,683 -	1,218	3,711	4,206	11,458	12,871	15,069	16,389	12,611	7,273	4,232	1,959	0,831	6,458	14,776	8,039	7,526
mperatur	NW.	0,71.4	3,921	5,102	7,793	11,309	13,671	15,896	15,34	12,199	8,132	4,974	3,826	2,821	890'8	15,036	8,435	8,59
Le	W.	1,995,4	5,071	6,736	661 6	11,528	15,652	16,311	16,006	13,808	9,861	109'9	6,294	5.277	9.251	15,989	10,09	10,153
	SW.	4,759	5,971	7,902	9,548	13,113	14,691	991.71	17,012	11,18	11,063	7,919	5,888	5,539	10,188	16,386	11,154	10,817
		lanuar	ebruar	März	ril	Mai	ni	==	gust	September	stober	November	ecember	rübling	Sommer	erbst	Winter	Jahr

	B
	e
	ä
	Ц
	В
	2
	8
	4
	ä
	B
	16
	7
-	Ħ
	ß
- 1	4
	e
	40
0	
	ā
	G
	ä
	p
	-
2	
	B
	4
	8
	۰
	gel.
	N
	0
	E
	m
	w
1	4
- 6	

တ်	5.077	6.264	6.25	11.131	13,698	16,288	17,386	16,273	15:731	10.761	7.879	6,719	6.020	10,359	16.619	11,158	11,122
So. 1	4,81	5,555	816,9	11,759	14.051	17,662	19,528	16,759	15,293	11,542	7,652	5,298	5.331	10,776	17,983	11,196	11,369
0.	2,639	5,186	4,206	9,012	13,673	16	18,021	16,713	13,854	11,706	6,237	3,654	3,826	8,964	116,91	10,596	10,075
NO.	1,666	1,759	3,457	7,665	11,706	13,903	15,15	991'91	14, 182	7,685	6,266	3,871	2,432	7.609	15,116	9,178	8,656
ž	0,912	2,778	4,479	5,25	11,482	13,858	15,079	16,914	12,316	7.5	5,833	3,611	2,434	7,070	15.294	8,559	8,330
NW.	2,833	4,91	5,507	8.282	12,272	13,659	16,049	15,380	12,801	8,721	6,282	4,361	4.035	8,687	15,029	9,268	9,255
W.	4,692	5,465	6,717	9,127	11,736	14,833	15,912	15,935	13,716	9,106	6,891	6,454	5,537	9,193	15,57	10,005	10,076
SVV.	4,735	6,011	7,649	9,503	12,911	14,912	16,988	16,885	14,27	11,0,11	8,005	6,147	5,631	10,031	16,262	11,105	10,755
	Januar	Februar	März	April	Mai	Juni	Juli	August	September	October	November	December	Winter	Frühling	Sommer	Herbst	Jahr

												i	ı				
								55	9								
w.	+0.639	+0,519	+0.158	+0.121	-0.941	-0.368	-1.276	-0.205	-1.290	-1,160	+0,015	+0,109	C60 17	-0.221	-0.617	-0,812	-0,307
SO. 1	1019	+2,051	296'0+	+1.304	+0.131	-0.3.19	+0.177	0.952	+0.013	+0,110	+0,718	+0,875	+1391	+1.186	-0.375	10.400	+0,650
_ o_	+10,119	+2,213	-0.905	-0.218	-0.166	-1.037	+0,170	-0,767	-0,046	+0.488	+1,397	+1,022	+1 228	-0.130	-0.415	+0.613	+0,240
NO.	-0.273	-0,152	-0.169	-0.031	+0,116	196'0-	-0,415	+0.555	+0,766	-0,397	+0,722	+1,148	+0.211	-0.028	-0.273	+0.361	+0,076
Z	-0.904	+1,169	961,14	-1.681	-0.773	-1.699	-0.970	+0.139	+0,353	+0.389	+0,014	+1,240	+0.502	-0.620	-0.813	+0.252	-0,127
W. NO.	-0,032	D10'0+	-0,453	-0,301	1290-	0,859	-0.781	-0.39	-0.384	-0,127	+1.0.15	+1,200	+0.569	-0,175	9290-	+0.078	-0,126
VV.	+1,817	0,173	0,470	-0,362	991-1-	-0.084	-1.266	006,0-	961.0-	+0.038	+0,398	+1,247	+0.980	-0,796	1860-	80.0+	-0,08
SW.	+0,398	10,020	+611,113+	10,580	-0,204	-0,751	-0,177	-0.074	-0,265	161,0	+0.282	+0,532	+0,318	-0,010	-0,334	-0,145	-0,012
	annar	Cornar	Marz	April	lai	mi	luli	ngust	ptember	October	ovember	ecemper		Frühling	Т	St	Jahr

	જ	+0,415	10,10	+0.159	-0,507	-0,265	-1,162	-0,021	-0.192	-1,802	182,04	+0,301	+0,274	-0,141	-0.184	-0,571	-0,23
rer Regen.	SO.	+2,815	12,101	161,114	+0,127	+0,101	+0,162	916,1-	+0.121	+0,118	98'0+	+1,160	+2,141	+1,093	-0,328	+0,377	+0,793
Unterschied der mittleren und der Temperatur während stärkerer Regen	0.	+2,561	42,703	1820	+0,43	16'0-	-0,312	-1,471	125,0-	+1.00.1+	11011+	+1,507	+2,378	-0,200	10,500	+0.508	-1-0,116
stur währe	NO.	+2,594	4.000	10.202	+0,575	099'0-	-1,214	-0,112	61'0-	-0,759	+1,189	+2,973	+2,325	4-0,385	-0,662	+-0.307	+0,586
r Tempera	N.	169'0+	+2,729	108,14	-0,719	-0,712	096'0-	+690+	580'0+	919'0+	+1,615	+2,892	+2,105	+0,192	-0,325	+0,772	1-0,686
ren und de	NW.	+2,087	97.0'1+	5000 P	+0.291	170,1	-0,628	-0,35	+0.218	+0,162	+2.353	+1,735	+1,783	+0,1.44	-0.683	116.0+	+0,539
der mittle	W.	+2,043	172,04	0.734	-1.312	-0.903	-1,635	1240-	-0.288	-0,117	169'0+	+1,407	+1,240	-0,857	-1,003	2000'0-	-0,157
terschied	SW.	+0,374	1-0,1066	10,159	9010	-0,530	-0,645	-0,201	-0,175	-0,473	+0.368	+0,791	1-0,110	-0,167	861.0-	-0,191	1010-
S	1	Januar	Februar	Marz	ielv	Juni	Juli	August	September	October	November	December	Winter	Frühling	Sommer	Herbst	Jahr

Aus der Ansicht dieser Tafeln folgt unmittelbar:

1) Die Temperaturunterschiede der Winde nehmen ab von den kälteren nach den wärmeren Monaten hin.

	Wärmst	ter Wind.	Kältes	ter Wind.	Untersch.
auar	S.	4,662	NO.	-0.928	5,590
bruar	S.	6.157	N.	0,049	6,108
irz	SW.	7,808	N.	2,515	5,293
wil	S.	10,972	N.	5,887	5,085
ii	S.	14,205	NO.	11,131	3,074
ni	SO.	17,261	NO.	14,563	2,698
li	SO.	19,366	N.	16,039	3,327
gust	SO.	18,305	NW.	15,73	2,575
ptember	S.	15,923	N.	12,258	3,665
tober	S.	12,566	N.	6,884	5,682
wember	SW.	7,637	NW.	3,929	3,708
cember	SW.	6,418	N.	0,719	5,699
inter	S.	5,746	NO.	0,107	5,639
bhling	S.	10,5	N.	6,878	3,622
mmer	SO.	18,311	N.	15,619	2,692
rbst	S.	12,029	N.	7,787	4,242
ır	S.	11,352	N.	8,07	3,282

2) Die Veränderungen, welche der thermische Werth eines Windes in der jährlichen Periode erleidet, sind für NO.-Winde am größten, für SW.-Winde am kleinsten, und zwar findet ein continuirlicher Uebergang zwischen beiden statt.

	Maximum.	Minimum.	Untersch.
SW.	17,633	4,361	13,272
W.	17,577	2,649	14,928
NW.	16,677	0,746	15,931
N.	16,25	0,211	16,029
NO.	16,464	-0,928	17,392
0.	18,333	-0.222	18,555
SO.	19,366	1,995	17,371
S.	18,548	4,662	13,886

- 3) Es giebt zu allen Zeiten des Jahres eine thermische Regenwindrose, d. h. die während des Niederschlags beobachtete Temperatur hängt wesentlich von der gleiebzeitig beobachteten Windesrichtung ab.
- 4) Die Temperatur der Regenwinde ist im Winter höher, im Sommer tiefer als die Temperatur derselben Winde im Mittel. Der Frühling schließt sich mehr an den Sommer, der Herbst mehr an den Winter an.
- 5) Unter gleichen Bedingungen, und daher auch im jährlichen Mittel, ist die Temperatur der östlichen Regenwinde höher als die Temperatur der östlichen Winde im Mittel, hingegen die Temperatur der westlichen Regenwinde tiefer als die Temperatur der westlichen Winde im Mittel.

Von diesen Ergebnissen könnte man sich vielleicht auf folgende Art Rechenschaft geben.

Die Erfahrung, dass die Quantität des Regens rasch in der Höhe abnimmt, macht die Annahme nöthig, dass das aus der Wolke bervortretende Tröpfehen im Fallen sich vergrößert, oder mit andern Worten, dals der Niederschlag nicht nur in der Wolke, sondern auch in der Luftschicht zwischen der Wolke und dem Boden geschehe. Diese Vergrößerung der Tropfen wird in der Regel zu Anfang des Regens nicht stattfinden, wenn nämlich die unteren Schichten noch entfernt vom Zustand der absoluten Fenchtigkeit sind. Indem aber der herabfallende Regen zuerst in den unteren Schichten verdampft 1), wird die dazu erforderliche Wärme diesen entzogen, es wird also ihre Temperatur erniedrigt, während die Dichtigkeit der Dämpfe in ihnen zunimmt. Die erste Wirkung des Regens wird also seyn, die gauze zwischen dem Boden und der Wolke befindliche Luftschicht dem Zustand der

¹⁾ Bei den großstropfigaten Sommerregen glanbe ich doch fast immer bemerkt zu haben, dass die ersten Tropfen, welche tallen, klein sind, und dann plötslich erst groß werden.

Sättigung zuzuführen 1). Ist dieser erreicht, so wird an dem herabfallenden Tropfen sich neuer Dampf niederschlagen; er sich also vergrößern. Ist hingegen die Trokkenheit der unteren Luftschichten sehr groß, so kann sogar der herabsallende Regen vollkommen verdampsen. Der Anfang des Regens ist also vornehmlich eine Vererösserung der Wolke nach unten, wie man es deutlich bei von der Seite gesehenen Sommerregen sieht, wo die aus der Wolke heraustretenden Streifen anfangs nicht den Boden berühren, sich aber allmälig immer mehr nach Unten verlängern, und zuletzt ihr streifiges Ansehen in der Weise verlieren, dass das Ganze als eine auf dem Botlen ruhende Wolke erscheint. Es ist aber durchaus nicht nöthig, dass der Tropsen im Herabsallen sich unausgesetzt vergrößere oder ununterbrochen verkleinere. Denken wir uns nämlich zwei Wolkenschichten übereinander, so wird jedes aus der oberen beraustretende Tröpschen, indem es die untere durchfällt, eine Vergrößerung erfahren, es lassen sich daber unten mächtige Tropfen erwarten, wenn auch die unmittelbar den Boden berührende Luftschicht noch vom Zustand der Sättigung entferat ist. Nach der Ansicht aber, dass die Witterungserscheinungen unserer Breiten vorzugsweise durch das gegenseitige Verdrängen zweier Luftströme, von denen der eine der nördliche, der andere der südliche heißen mag, bedingt werden, zerfallea die Niederschläge in zwei Klassen: in die des südlichen Stromes selbst, dadurch entstehend, dass die Lust in immer höhere Breiten dringt, und in die der Vermischung beider Ströme, im Uebergang des einen in den andern.

¹⁾ Gay-Lussac, Leçons. 1 p. 528: Camme les couches inférieures de l'air ne sont jumais saturées, il est évident, que ce n'est pas la couche d'air comprise entre le haut et le bas de la terrasse, qui peut avoir donné de l'euu; car n'étant pus saturée elle en aurait pris plutôt que d'en donner. Die Beobachtung von Harvey, Edinb. Journ. of sc. V. p. 69, dass die Menge des Thaues nach der Höhe abnimmt, verdieute wiederholt au werden.

Diese letztere wird nun vorzugsweise mit Bildung zweier Wolkenschichten verknüpft seyn, von denen die untere virzugsweise bei dem Verdrängen des südlichen durch den nördlichen Strom dem unten einfallenden kälteren Winde ihre Entstehung verdankt. Die erste Klasse wird in Beziehung auf Wolkenform durch den in gleichförmige Bedeckung aus dem Cirrus übergehenden Cirrostratuis dargestellt; die zweite Klasse hingegen entspricht einem unter einer aus dem Cirrostratus entstandenen Bedeckung mehr oder weniger rechtwinklig auf die Richtong desselben aufziehenden Cumulostratus. Bei ienen. d. h. vorzugsweise bei Regen mit heftigem SW., werden sein dahor im unteren Regenwasser am ersten einen Ueberschuss erhalten 1), eben weil die gauze dem südlichen Strom angehörige Lustshule immer dem Condensationsparkt der in ihr enthaltenen Wasserdämpfe 2) nahe bleibt, und zwar desto näher, je rascher der südliche Wind fortschreitet, in derselben Zeit aber weniger Wasser als bei den in der Vermischung beider Ströme entstehenden Regen. Zu diesen letzteren gehören unsere meisten Gewitter, bei denen der Unterwind W. oder NW. ist, unter einem von SW. nach NO. gerichteten Cirrostratus. Bei Hagelwetter, von denen gewiss viele zu den "Phänomenen der Westseite« gehören, also mit Steigen des Barometers verknöpft sind, würde die aus der oberen Wolkenschicht herabsinkende Schneeflocke in der Zwischenschicht zum Graupelkorn sich ballen, und die es ip ein Hagelkorn verwandelnde Eishülle der größeren oder ge-

¹⁾ Es ware sehr zu wünschen, dass die in Paris angestellten Regenbeobachtungen in Beziehung auf die Zunahme im unteren Regenmesser bei verschiedenen Windesrichtungen berechnet würden. In den bekannt gemachten Beobachtungen sind leider nur die monatlichen angegeben.

²⁾ Dadurch ist wahrscheinlich die Ansicht entstanden. dass der Wind die einzige, und zwar rein mechanische Ursache der Zuuahme des Regens im unteren Regenwesser sey.

ringeren Mächtigkeit der zweiten Wolkenschicht verdanken. Die Zunahme der Regenmenge im unteren Regenmesser wird aber bei allen diesen Niederschlägen vorzugsweise abhängen von der Hühe der unteren Wolkenschicht über dem Boden; wir hätten daher die Gründe aufzusuchen, warum zu gewissen Zeiten des Jahres der Niederschlag in größerer Nähe des Bodens, zu anderen in größerer Entfernung von demselben eingeleitet werde.

Vergleicht man die barometrische Windrose eines Ortes mit ihrer thermischen in den verschiedenen Jahreszeiten, so findet man, wie ich für Paris gezeigt habe, im Winter zwischen beiden eine nahe Uebereinstimmung, im Sommer hingegen eine bedeutende Abweichung. In größerer Höhe der Atmosphäre würde aber auch im Sommer diese Uebereinstimmung sich zeigen, wenigstens kann diefs aus den Bernhard-Beobachtungen geschlussen werden, welche zeigen, dass in dieser Höhe in den heißen Sommermonaten die SW.-Winde entschieden wärmer sind als die NO.-Winde, während in der Ebene in diesen Monaten das Entgegengesetzte sich zeigt. Aus der Verbindung dieser beiden Ersahrungen 1) folgt unmittelbar:

dass die Temperaturabnahme bei verschiedenen Winden verschieden, und zwar bei nördlichen und östlichen größer als bei südlichen und westlichen.

In Paris fällt im Sommer das thermische Minimum der Windrose auf W., während das barometrische Maximum NO. bleibt, im Winter beide zusammen auf die NO.-Seite, wie man Tafel IV au den Figuren 1 bis 4 ersieht, in welcher die innere Windrose die thermische, die äußere die barometrische ist.

Nehmen wir nun an, es falle im Winter ein NW.-Wind in einen SW., welcher vorher herrschte, so wird in unmittelbarer Nähe des Bodens eine Wolkenbildung

¹⁾ SVV.- und NO.-VVinde wehen nâmlich durch die ganze Atmoophäre.

stattfinden können, eben weil die Temperatur des NW. auch unten viel niedriger als die des SW. Geschieht dieselbe Aufeinanderfolge der Windesrichtungen aber im Sommer, so wird in der Nähe des Bodens kein unmittelbarer Niederschlag entstehen, eben weil beide Winde als gleich weit abstehend vom thermischen Minimum der Windrose eine nabe gleiche Temperatur haben. Da aber die Temperaturahnahme bei NW. größer als die bei SW. ist, so werden, je mehr wir uns in der Atmosphäre erbeben, desto stärker die eigentlichen auch unten in ibrem barometrischen Werthe sich aussprechenden Temperaturunterschiede hervortreten, und in einer bestimmten Höhe der Niederschlag sich zeigen. Ueberhaupt:

Je mehr sich am Boden des Luftmeeres die barometrische und thermische Windrose von einunder unterscheiden, desto hüher rückt die Wolkenbildung in derselben 1).

Außerdem folgt eben so einfach daraus: Dass die Zunahme des Niederschlags in den unteren Schichten im Winter größer ist als im Sommer. In dieser Beziehung geben die Pariser Beobachtungen vom Jahr 1818 bis 1832 folgende Resultate:

¹⁾ Dass wegen des vom Winter nach dem Sommer hin an Intersität unnehmenden Courant ascendant die durch denselben bedingten Niederschläge auch im SVV. sich am höchsten bilden, bedarf keiner näheren Erörterung.

The second second	Unten.	Ohen.	Untersch.	Verhältnifs.
Januar	36,338	1 31,641	4,697	1: 7,737
Februar	34.36	27,643	6,717	1: 5,115
März	42,414	35,635	6,759	1: 6,275
April	46,829	42,471	3,358	1:13,945
Mai	66,845	61,759	5,086	1:13,143
Juni	49	45,324	3,676	1:13,329
Juli	48.391	44,485	3,906	1:12,386
August	46,533	42,918	3,585	1: 12,980
September	52,893	49,584	3,309	1:15,984
October	47,093	40,353	6,740	1: 6,987
November	51,687	43,499	8,188	1: 6,312
December	42,914	35,873	7,041	1: 6,095
1000				and the
Winter	113,612	95,157	18,455	1: 6,156
Frühling	156,088	139.885	16.203	1: 9.633
Sommer	143,924	132,757	11.167	1:12,888
Herbst	151,673	133,436	18,237	1: 8,317
Jabr	565,297	501,235	64,062	1: 8,824

Wie oft nun aber auch während des Herabfallens des Tropfens Vergrößerung und Verkleinerung desselben mit einander abwechseln, wie oft also auch Wärme frei, wie oft sie gebunden werden mag, das Endresultat mußimmer eine Abkühlung der unteren Schichten auf Kosten einer Temperaturerhöhung der oberen seyn, weil der zum Boden, gelangende Tropfen als reeller Ueberschuß des Niederschlags über die Verdampfung in der nachherigen Verflüchtigung dem Boden die Wärme allein entziehen wird, welche in der ganzen Dauer des Niederschlags während seines Herabfallens frei wurde. Eine nothwendige Folge davon ist:

dass die Verdampsungskälte im Sommer bedeutender seyn muss als im Winter, und zwar aus zwei Gründen:

- 1) weil die Dichtigkeit der Dämpfe im Sommer größer als im Winter,
- weil die Luftschicht, in welcher der Niederschlag stattfindet mächtiger als im Winter.

Was die Bestimmung der Verdampfungskälte betrifft,

so könnte man glauben, dass sie am einsachsten dadurch erhalten würde, dass man die Temperatur nach dem Regen mit der vor dem Regen vergliche. Da aber, wie die Regelmässigkeit der thermischen Regenwindrose zeigt, die meisten Niederschläge durch Vermischung ungleich temperirter Winde entstehen, so wird die Temperatur des verdrängenden Windes immer wesentlichen Einfluss auf die nach dem Regen beobachtete haben. Es entstehen aber die Niederschläge der Westseite dadurch, dass ein kälterer Wind einem wärmeren folgt, die der Ostseite hingegen, dass der kältere durch den wärmeren verdrängt wird. Wären nun die Niederschläge auf der Westseite der Windrose eben so häufig als die auf der Ostseite, so würde sich im Mittel aller Niederschläge der Einsluss der Temperatur des verdrängenden Windes auf die nach dem Regen beobachtete aufheben. Diess ist aber keinesweges der Fall, und man sieht leicht, dass, weil die Niederschläge mit westlichen Winden eben die häufigsten sind. die im Mittel nach dem Regen hervortretende Wärmeabnahme gar kein Beweis für Verdampfungskälte ist. Dass dieselbe wirklich vorhanden ist, muss also bei den Winden gezeigt werden, bei welchen der verdrängende der wärmere ist, d. h. bei östlichen, und zwar dadurch, dass man nachweist, dass die dem eindringenden südlichen Winde entsprechende Temperaturerböhung erst eine Zeit nach dem Niederschlag sich geltend macht. Die Pariser Beobachtungen, wo die Himmelsansicht Mittags angegeben ist, zeigen diess sehr deutlich, wenn man nämlich die Wärmeänderung von 9 Uhr Morgens bis 3 Uhr Ab. mit der von 9 Uhr Morgens bis 9 Uhr Abends vergleicht. Es ist nämlich nach Elimination der täglichen Veränderung, wonn das Minuszeichen Temperaturabnahme, das Pluszeichen Temperaturzunahme bedeutet:

Street Street,	in 12 Stunden.	in 6 Stunden.
SW.	-1,18	-1,33
WSW.	-0,68	-1,45
W.	-1,21	-2,37
WNW.	-1,26	-2,53
NW.	-0,54	1,69
NNW.	+0,78	-1,5
· N.	+1,34	-1.85
NNO.	-0,77	0,1
NO.	+1,33	-1,65
ONO.	-1-4,03	-+-0,35
0.		-2,49
OSO.	+1,75	0
SO.	+3,87	+1,12
SSO.	-+-0,45	-1,1
., S.	+0,1	-1,27
SSW.	4-0,03	-1,19

Man sieht, daß bei allen Niederschlägen ohne Ausnahme die Verdampfungskälte sich zeigt, bei den Niederschlägen mit Westwinden durch Vergrößerung der negativen Differenzen, bei den mit Ostwinden durch Verkleinerung der positiven oder Verwandlung derselben in negative. Eine eben solche Berechnung könnte, wenn sie für Sommer und Winter besonders angestellt würde, darüber entscheiden, um wie viel die Verdampfungskälte im Sommer bedeutender als im Winter. Ich habe diese Berechnung aus Mangel einer genügenden Anzahl Beobachtungen aber nicht anstellen können.

Das letzte Moment, welches wir hier zu berücksichtigen haben, ist die den Niederschlag begleitende Bedekkung des Himmels. Ihr Einslus ist von Hrn. Kämtz am vollständigsten untersucht worden (Meteor. II S. 22). Indem er in neun Jahren in Osen die Temperaturen bedeckter Tage mit der heiterer vergleicht, sindet er, dass im Winter diese kälter als jene sind, im Sommer aber das Gegentheil stattsindet. Den quantitativen Einslus derselben, den wir als unabhängig von der Verdampfungskälte und der freiwerdenden Wärme ansehen müssen

die Regentage zu bestimmen, wäre zur vollständigen Untersuchung unseres Problems nöthig. Ich sehe aber nicht, wie diess genügend geschehen könne.

Da aber die tägliche Veränderung der Temperatur wesentlich durch die Heiterkeit oder Bedeckung des Himmels modificirt wird, so schien es mir nothwendig, um wenigstens eine ungefähre Schätzung zu erhalten, die tägliche Oscillation der Wärme bei verschiedenen Winden mit der zu vergleichen, welche bei denselben Winden während des Regens sich zeigt. Unter Mitteln der Jahreszeiten, die ich bier nur mittheile, verstehe ich den dritten Theil der Summe der drei monatlichen Mittel, weil nämlich die Größe der täglichen Veränderung sich so stark in der jährlichen Periode andert, dass sie innerhalb cines Vierteliahres nicht als constant betrachtet werden kann. Die erhaltenen Größen sind folgende, wo m die mittleren Oscillationen, r die der Regentage, r, die der Tage mit stärkerem Niederschlag bezeichnet. THE RESERVE THE PERSON NAMED IN

COLUMN TO THE RESIDENCE

					5	71				
so. s.	6.293	5,813	9,882	9,145	11,637	9,841	7,579	8,371	8,848	8,091
-	5,529	5,291	10,959	9,539	13,484	11,255	8,566	7,548	9,634	8,382
0.	5,133	4,966	11,023	7,979	13,674	9,759	8,992	7,168	9,707	7,816
NO	5,283	5,247	9,835	7,904	12,652	11,024	8,277	6,703	9,012	7,522
NW N	6,114	5,238	10,22	8.26	12,217	9,23	9,037	7,266	9,397	7,302
	6,507	5,934	966.6	9,359	11,496	10,01	9,444	8,298	9,36	8,394
W.	6,172	6,434	9,851	8.841	11,231	97.6	7.927	8,138 8,584	8,924	8,507
SW.	6,226	6,273	9,526	8,549	11,016	10,15	8,031	8,008	8.699	8,320
-	m m		Frübling	k K	Sommer		Herbst m	5.5	ahr m	

In der bisherigen Untersuchung ist ein Unterschied gemacht worden, zwischen den Niederschlägen des in höhere Breiten vordringenden südlichen Stromes als solchen, und den Niederschlägen des Verdrängens desselben durch den nördlichen. Es wäre daher wünschenswerth zu wissen, wie viel von der Quantität des Niederschlags der einen Art zugehört, wie viel der anderen.

Da wir, so viel mir bekannt ist, von keinem Orte eine auf vieljährige Beobachtungen gegründete Zusammenstellung der Regenmenge bei einzelnen Winden haben, so mögen die in den Howard'schen Beobachtungen oft freilich als Resultat eines mehrtägigen Niederschlags vorgefundenen Wassermengen hier eine Stelle finden, in sofern nämlich eine ungefähre Annäherung uns da genügen muß, wo eine genaue Bestimmung nicht möglich ist. Die folgenden Angaben sind in englischen Zollen und innerhalb der beobachteten 24 Jahre gesammelt.

	SVV.	VV.	NVV.	N.	NO.	0.	SO.	S.	
Januar	13,27	6,37	2,74	2,63	2,87	4,09	3,78	3,01	
Februar	12,49	4,86	7,53	0,51	2,06	2,24	3,54	2,44	
März	13,51	3,42	5,69	1,19	1,80	1,60	3,62	2,39	
April	9,05	4,52	5,71	1,36	7,74	6,76	2,14	2,31	
Mai	13,17	2,55	4,21	1,71	10,66	4,65	3,47	4,17	
Juni	13,53	4,46	6,62	2,06	4,38	1,63	2,63	2,92	
Juli	16,06	10,76	9,35	0,95	3,03	3,17	2,11	2,66	
August	16,83	4,39	14,88	1,65	3,68	1,69	4,28	2,02	
September	17,27		7,72	2,54	4,22	1,19	4,01	3.33	
October	18,38	5,67	5,14	0,99	5,53	4,01	8,60	7,06	
November	20,62	5,04	5,06	3,03	5,04	3,08	4,30	3,59	
December	20,85	5,79	4,75	0,16	3,70	3,03	7,40	4,12	
1 121 212 212 212 213 213 213 213 213									
Winter	46,61	17.02	15,02	3,60	8,63	9,36	14,721	9,57	
	35,73				20,20	13,01	9,23	9,17	
	46,42			4,66	11,09	6,49	9,02	7,60	
Herbst	56,27	18,06	17,92		14.79		16,91	13,98	
	185,03							-	
49 67 54 10	100,00	00,10	.0,10	20,00		02,12	10,00	50,02	

So sehr auch diese Zahlen von dem wahren Verhält-

nisse abweichen mögen, so wird doch der Schluss erlaubt sevn:

dass die grösste Wassermenge durch SW.-Winde

herbeigeführt wird.

Die klimatologische Seite der Erscheinung, welche wir nur unter ihrem meteorologischen Gesichtspunkt betrachtet haben, wäre die Anwendung der Berechnung der thermischen Regenwindrose auf die Beantwortung der Frage: ob der Regen auf die mittlere Temperatur eines Ortes Einfluss habe oder nicht. Da diese Betrachtung aber einem anderen Gebiet angehört, so ist es auch wohl passend, sie von dem bier erörterten zu sondern.

LXXXIII. Vermischte Notizen.

1) Elasticitätsmodulus des Goldes. - Um die folgende Notiz verständlich zu machen, müssen wir vorausschicken, was man in England, nach dem von Thomas Young eingeführten Gebrauch, unter Höhe des Elasticitätsmodulus oder schlechthin Elasticitätsmodulus einer starren Substanz versteht. Es ist die Höhe einer Säule von derselben Substanz, und von einem engl. Quadratzoll Querschnitt, deren Druck auf ihre Grundfläche sich verhält zu der Anzahl Avoir-du-poids Pfunden, welche ein Stück dieser Säule um ein Gewisses verkürzen würde, wie die Länge dieses Stücks zu dessen Verkürzung unter der eben bezeichneten Last. Das Gewicht einer Säule von dieser Höhe und dem angegebenen Querschnitt nennt man das Gewicht des Elasticitätsmodulus. Wenn so z. B. ein senkrecht gestellter Stab von 10 Zoll Länge und 1 engl. Quadratzoll im Querschnitt dadurch das Gewicht von 1000 Avoir-du-poids Pfunden-eine Verkürzung von engl. Zoll erleidet, so findet man das Gewicht p des Elasticitätsmodulus durch die Proportion 3 : 10:: 1000: p

woraus p=100 000 Avoir-du-poids Pfunden. Wie lang ein Stab von gleicher Substanz und gleichem Querschnitt mit dem zusammengedrückten Stabe seyn müsse, damit er, senkrecht gestellt, auf seine Grundsläche einen Druck von 100 000 Pfunden hervorbringe, ergiebt sich dann leicht, wenn man das Gewicht eines gemessenen Stücks des zu comprimirenden Stabes kennt. Diese Länge ist dann die Höhe des Elasticitätsmodulus 1), Gewöhnlich bestimmt man die letztere Größe durch die Biegung, welche ein parallelepipedischer Stab erleidet, wenn er horizoutal mit einem Ende festgeklemmt und am andern mit Gewichten beschwert wird. Bezeichnet b die Dicke des Stabes, & den Abstand des Punkts, auf welchen das Gewicht wirkt, von dem festen Ende, d die Größe, um welche dieser Punkt durch die Beschwerung mit dem Gewichte f berabgedrückt wird, und g diejenige Länge des Stabes, bei welcher sein Gewicht dem Gewicht f gleich seyn würde, so ist, wie Thomas Young gezeigt hat, das Gewicht des Elasticitätsmodulus $\frac{4e^3}{b^2d}$. f und die Höhe desselben

$$=\frac{4e^3}{b^2d}g.$$

1) In aller Strenge ist diels nicht richtig, weil bei einem senkrecht stehenden Stab von solcher Länge die Dichte nicht überall gleich ist, sondern von unten nach oben abnimmt. Alleia der Unterschied kann hier vernachlässigt werden. Die Höhe des Elasticitätsmodulus ist übrigens unabhängig von der Größe des Querschnitts des Stabes. Denn bezeichnet / die Verkursung eines Stückes L unter der Last p, so hat man für das Gewicht P des Elasticitatsmodulus die Proportion 1: L::p:P, und wenn m das Gewicht eines Stücks von der Länge 1 bezeichnet, so hat man für die Höhe H des Elasticitätsmodulus die Proportion

 $\pi:1::P:H$. Aus beiden Proportionen ist $H=\frac{P}{L}$.

Quotient P bleibt aber, wie leicht ersichtlich, für dieselbe Substans constant, weil p und a in gleichem Verhaltnife mit der Dicke des Stabes zu- oder abnehmen. Das Gewicht des Modulas verbalt sich aber wie der Querschnitt des Stabes.

Auf diese Weise hat wahrscheinlich Hr. Bevan die Resultate erhalten, welche er im Phil. Mag. Vol. II p. 445 und Vol. III p. 20 angiebt, und welche wesentlich solgende sind. Das reine Gold, zu Draht ausgezogen. hat zum Gewichte seines Elasticitätsmodulus = 11 690 000. Pfund und zur Höbe desselben 1 390 000 Fuß. Das englische Münzgold (welches 0,917 reines Gold und 0,083 Kupfer enthält) hat zum Gewicht seines Modulus = 12 110 500 Pfund und zur Höhe desselben = 1 480 000 Fuß. Der Modulus des mit Kupfer legirten Goldes ist also größer als der des reinen Goldes, und zwar hat er, nach Hrn. Bevan, nahe die Größe, welche sich aus dem Gewichtsverhältnis beider Metalle und den Modulis des reinen Goldes und reinen Kupfers durch Rechnung ergiebt. Letzterer, der Modulus des Kupsers, beträgt nach Hrn Bevan's Versuchen 4 380 000 Fufs, d. h. 1 320 000 F weniger als er in der Encyclopaedia Britannica angegeben ist.

Bei dieser Gelegenheit macht Hr. B. auch auf die, freilich nicht unbekannte Abhängigkeit des Tones eines Metalls von dessen Elasticitätsmodulus aufmerksam. Wirft man gleich große und gleich dicke Scheiben von Silber, Gold, Kupfer und Stahl auf einen harten Tisch, so findet man, sagt er, den Ton des Silbers eine große Quinte, den des Kupfers eine Octave, und den des Stahls um eine Octave und kleine Terz höher als den des Goldes; am leichtesten überzeugt man sich, setzt er hinzu, von der Verschiedenheit der Töne zweier Metalle, wenn man Stimmgabeln von gleichen Dimensionen aus Glockengut und Stahl verfertigen lasse, da der Ton der ersteren um eine Quinte tiefer als der der letzteren sey. (Eine Bestimmung des Elasticitätsmodulus des Eiscs vom Hrn. B. wurde bereits im Bd. XIII S. 418 dies. Annalen mitgetheilt.)

2) Zink-Wismuth-Legirung. In seiner Abhandlung über das Erkalten gewisser Metalllegirungen erwähnt Rudberg unter andern auch der Legirung aus Zink und

Wismuth (Annal. Bd. XVIII S. 217), ohne sie jedoch aus dort angegebenen Gründen näher zu untersuchen. Er bestimmte nur den sesten Punkt derselben und fand ihn bei 251° C. - Die Nähe dieses Punkts an dem Erstarrungspunkt des reinen Wismuths (welcher, nach Crigthon, bei 246° liegt), verbunden mit einer alten Angabe des Docimasten Kramer, dass Zink und Wismuth sich nicht mit einander legiren, brachte Hru. Fournet auf die Vermuthung, das Thermometer habe bei R's. Versuchen, vermöge seiner Stellung, wohl nur den Erstarrungspunkt des Wismuths angezeigt. Zu dem Ende schwolz er Zink und Wismoth in dem Verhältnis von 2 Atomen 20 1 Atom zusammen, und fand wirklich, dass sie beim Erkalten eine Masse gaben, die oben aus Zink und unten aus Wismuth bestand (Annal, de chim. T. LIV. p. 247). Er scheint diess indess aus den ausseren Eigenschaften geschlossen zu haben, und es ist daber doch möglich, dass jedes der beiden Metalle eine geringe Meuge von dem andern aufgenommen hatte, dem ähnlich, was man beim Vermischen von Aether und Wasser wahrnimmt.

vögeln unternommen werden, dafür liefert einen interessanten Beleg — einen neuen zu den vielen, welche bereits in dies. Annal. Bd. XXVII S. 132 angeführt wurden — folgende von Hrn. Prof. Ehrenberg in John Madox's Excursions in the Holy Land, Egypt etc. London 1834, aufgefundene Notiz. Es heißt daselbst, Vol. II p. 195: »A species of Huwk was shot at Damascus in June 1825 having a billet of wood round its neck and on it: Landsberg in Prussia 1822.»

DER PHYSIK UND CHEMIE.

LXXXIV. Zum Amorphismus fester Körper; com Dr. Joh. Nep. Fuchs, Prof. in München.

(Auszug aus einem in der Academie der Wissenschaften in Müngchen am 15. März d. J. gehaltenen Vortrage.)

1. Amorpho Kieselerde.

Als amorphe Kieselerde ist, wie ich in meiner Abhandlung über den Opal den Zustand der Gestaltlosigkeit fester Körper hinlänglich bewiesen zu haben glaube, der Opal zu betrachten 1), Ich bemerkte dabei, dass Opal und Quarz öfters mit einander gemengt vorkommen. Für ein solches Gemenge halte ich den Chalcedon, weil das Aetzkali ihm bei der gewöhnlichen Temperatur Kiesclerde entzieht und ihn in Cacholong verwandelt; was nicht geschehen würde, wenn er blofs aus Quarz oder krystallinischer Kieselerde bestände. Zum Beweise dafter kann noch dienen, dass, wenn man sein pulvrisirten Chalcedon eine Zeit lang mit verdünnter Kalilauge kocht, sich eine bedeutende Menge Kieselerde auflöst, während vom Quarz, wenn er auf dieselbe Weise behandelt wird, nur Spuren aufgelöst werden. So habe ich einem gepulverten Chalcedongeschiebe aus Sachsen durch halbstündiges Kochen 8,9 Procent Kieselerde entzogen, die wohl größtentheils Opal gewesen seyn musste.

Merkwürdig sind die Streisen, welche mancher Chalcedon zeigt, wenn er längere Zeit bei gewöhnlicher Temperatur in Kalilauge gelegen hat. Ein plattgeschnittenes Stück von bläulichgrauem und stark durchscheinendem Chalcedon, was ganz homogen zu seyn schien, zeigte,

¹⁾ S. Neues Jahrbuch der Chemie und Physik, Bd. VII, Heft 7 und 8, S. 418 bis 434, oder Baiersche Annalen, 1833, No. 51 S. 345 bis 351.

nachdem eine concentrirte Kalilauge zehn Monate lang darauf gewirkt hatte, sehr viele parallele Streifen, wovon die einen weiß und fast undurchsichtig, die andern grau und durchscheinend waren. Im Kali war ziemlich viel Kieselerde aufgelöst. Dieser Chalcedon mußte demnach aus abwechselnden Lagen bestehen, wovon die einen mehr, die andern weniger Opal enthielten.

Auch den Feuerstein habe ich für ein Gemenge von Quarz und Opal angesprochen. Um dieses auszumitteln, wurden mehrere dünne Splitter dieses Steins zehn Minuten lang der Einwirkung von concentrirter Kalilauge ausgesetzt. Sie wurden weiß und undurchsichtig, und dem Hornstein äbnlich; hatten aber nicht mehr als 1,7 Proc. am Gewicht verloren. Das Pulver desselben Steins eine halbe Stunde lang mit verdüunter Kaliauslösung gekocht, entließ 7,5 Proc. Kieselerde, welche sich in Kali ausgelöst hatte. Daraus geht hervor, daß der Feuerstein wirklich Opal enthält, aber etwas weniger als der Chalcedon. Uebrigens versteht sich wohl von selbst, daß hier kein constantes Verhältnis zu erwarten ist.

Der dichte Quarz ist demnach abzutheilen in opalhaltigem und in opulfreiem. Zu jenem gehört der Feuerstein und Chalcedon mit seinem Anhange, zu diesem der Cacholong, Hornstein, Kieselschiefer etc. Auch scheint in manchem Sandsteine Opal als Bindemittel enthalten zu seyn.

2) Amorphes Schweselantimon.

Wenn man krystallinisches Schweselantimon (Antimonglanz, Antimonium crudum) in einem dünnen Glase schmilzt und eine Zeit lang im Fluss erhält, und dann so schnell als möglich sammt dem Glase in eiskaltes Wasser wirst, so findet man es in amorphes Schweselantimon (Kermes) verwandelt.

Man erhält es auf diese Weise nux in schr kleinen

Stücken, die sehr klüftig sind, was eine Folge des raschen Abkühlens ist. Es hat folgende Eigenschaften:

Im Bruche ist es muschlich und glatt, und zeigt nicht die mindeste Spur von krystallinischem Gefüge.

Es ist merklich härter als der Antimonglanz; es ritzt nämlich diesen auf der vollkommenen Spaltungssläche ziemlich stark.

Sein spec. Gewicht ist =4,15, also um ein Bedeutendes geringer als das des Antimonglanzes, was =4,5 bis 4,7 angegeben wird 1).

Es hat metallisches Ansehen, ist aber doch in sehr dünnen Splittern dunkel hyazinthroth durchscheinend.

Die Farbe der Stücke ist schwärzlich bleigrau, die des Pulvers röthlichbraun, und etwas dunkler als die des gewöhnlichen Kermes. Das Pulver des Antimonglanzes dagegen, auch des reinsten Pulvers, ist stets graulichschwarz, und wird nicht braun, man mag es so lange und so fein reiben als man will. Daher muß ich glauben, daß Diejenigen, welche angeben, der chemisch reine Antimonglanz lasse sich durch lange fortgesetztes Reiben in ein braunes Pulver verwandeln, es entweder mit amorphen oder antimonoxydhaltigen Schweselantimon zu thun hatten.

Das amorphe Schweselantimon wird wieder in krystallinisches verwandelt, wenn man es schmelzt und langsam abkühlen läst. Es zeigt nämlich dann wieder strahliges Gesüge und giebt beim Zerreiben ein schwärzlichgraues Pulver. Eben so verhält sich der mit Schweselwasserstoff aus Brechweinstein präcipitirte Kermes ²);

- 1) Es verhält sich also das Schweselantimon in dieser merkwürdigen Beziehung ganz analog dem Vesuvian und Granat nach Magnus's Beobachtungen. S. dies. Annal. Bd. XX S. 477 und XXII S. 391.

 P.
- 2) Dieser Kermes schließet, wie der Opal, Wasser in unbestimm ten Verhältnissen ein, was erst beim Schmelsen gänzlich entweicht und die Masse blasig macht.

nicht so der officinelle, welcher, wenn er geschmolzen worden, als eine dunkelbraune schlackenartige Masse erscheint, was zur Genüge beweist, dass er mit jenem nicht identisch seyn kann.

Das Schweselantimon liesert dem zusolge einen schönen Beleg dasür, dass die nämliche Substanz nach Umständen bald gestaltet, bald gestaltlos austreten, und sich darnach zugleich mit verschiedenen Eigenschaften bekleiden kann, so zwar, dass wir es in diesen zwei Zuständen als zwei specifisch verschiedene Körper betrachten müssen. Und dieses Beispiel scheint mir um so interessanter und lehrreicher zu seyn, da wir die Verwandlung des einen dieser Körper in den andern ganz in unserer Gewalt haben, was beim Quarz und Opal, und vielen anderen Körpern nicht der Fall ist.

Die Umwandlung des krystallinischen Schwefelantimons in das amorphe gelingt indessen nicht immer; man darf dazu nicht zu große Quantitäten anwenden, und die Masse nicht sogleich, so wie sie geschwolzen ist, in's Wasser bringen, sondern muss sie noch eine Zeit lang im Fluss erhalten. Ich versuhr gewöhnlich auf solgende Weise: In eine kleine Kugel von sehr dünnem Glase, dergleichen man anwendet, um anatomische Präparate im Weingeist schwebend zu erhalten, machte ich mittelst der Löthrohrslamme eine kleine Oessnung, brachte 60 bis 70 Gran Antimonglanz hinein, verschloss sie mit einem Koblenstöpsel, liefs die Flamme meiner Weingeistlampe 10 bis 12 Minuten lang darauf wirken und tauchte dann das Ganze so schnell als möglich in eiskaltes Wasser. Dabei geschab immer eine sehr starke Erschütterung des Wassers, so dass bisweilen der Boden des Gefässes durchgeschlagen, und einmal auch das ganze Gefäß, was von ziemlich dickem Glase war, zertrümmert wurde.

Länger fortgesetztes Schmelzen ist zur Entstaltung des Schweselantimons eben so nothwendig wie zur Entstaltung des Schwesels; nur dadurch scheint der Gestaltungstrieb

(nisus formaticus) dieser und vermuthlich auch anderer Körper so tief herabzusinken, daß sie dann, wenn sie durch rasches Abkühlen gezwungen werden in festen Zustand überzugehen, nicht mehr fähig sind sich zu gestalten 1).

3) Amorphes Schwefelquecksilber.

Als amorphes Schwefelquecksilber betrachte ich den togenannten mineralischen Mohr, welchen man bekanntlich auf trocknem und nassem Wege darstellen kann. Der auf trocknem Wege bereitete erscheint öfters als tine durchaus schwarze, schlackenartige und auf dem Bruche glänzende Masse von balbmetallischem Ansehen, woran keine Spur von Krystallisation wahrzunehmen ist; ller auf nassem Wege - durch Präcipitation - dargeitellte zeigt sich stets als ein böchst zarter und volumiioser Schlamm, so wie alle gestaltlose Pracipitate sind. Er verhält sich zum Zinnober, in welchen er durch Sublination und Krystallisation verwandelt wird, wie der Kerses zum Antimonglauz. Erhitzt man fein gepülverten Zinober in einem kleinen Glaskolben über der Weingeistunpe lange, bis sich ein Theil sublimirt hat, und bringt en dann sammt dem Kolben in kaltes Wasser, so finlet man den nicht aublimirten Antheil gewöhnlich ganz in Iohr umgewandelt, und im Wasser schwimmen schwarze llocken umber, wie bei der Bereitung des mineralischen Johrs auf nassem Wege. Am besten und vollkommenlen gelang mir immer dieser Versuch, wenn ich den auf assem Wege bereiteten Zinnober dazu anwendete. Uebriens wird der Zinnober schon beim Erhitzen bräunlich der schwärzlich, und wenn man ihn sublimirt und die ublimation unterbricht, so findet man den Rückstand

¹⁾ The nard's schwarzer Phosphor ist vermuthlich amorpher Phosphor. Es ist mir noch nicht gelungen ihm darzustellen.

auch bei langsamer Abkühlung größtentbeils in Mohr verwandelt 1).

Das Schwefelquecksilber liefert mithin zwei verschiedenartige, durch den Gestaltungszustand signalisirte Körper wie das Schwefelantimon; wobei es auffallend seyn möchte, dass das gestaltete Schwefelquecksilber kein metallisches, das gestaltlose dagegen halbmetallisches, ja sast vollkommen metallisches Ansehen hat, und das gestaltlose Schweselantimon sich in dieser Hinsicht merklich von dem gestalteten entsernt, was den Charakter der Metallität so ausgezeichnet an sich trägt.

Da der Antimonglanz durch's Zerreiben nicht braun, der Zinnober dadurch nicht schwarz wird, sondern vielmehr eine um so höhere und lebhastere Farbe bekommt, je feiner er gerieben wird, so finden wir darin einen schlagenden Beweis, dass gestaltete Körper durch mechanische Zertheilung, wenn sie auch so weit als nur immer möglich ist, getrieben wird, nicht der Gestalt beraubt werden können. Ich kann mir daher unmöglich die Deformation (so wie auch die Transformation) als einen blossen mechanischen Vorgang zwischen den kleinsten Theilen der Körper, als eine Umlegung oder andere Anordnung der Molecüle denken. Die Eigenschaften, welche an diesen Zuständen haften und damit in unzertrenslichem Verbande stehen, sprechen zu laut gegen eine solche Ansicht. Es muss folglich bei diesen Verwandlungen ein tieser in das Wesen der Materie eingreisender dynamischer Process stattfinden.

Ob bei dem Deformations-Processe das Verhältnis der Grundkräfte abgeändert wird, ob diese Kräfte in dem gestaltlosen Körper mehr im Gleichgewichte sind als im gestalteten, oder ob in jenem die Expansivkraft ein gewisses Uebergewicht über die Attractivkraft erhalten hat,

¹⁾ Bei Bereitung des Zinnobers müchte, wenn er schön werden soll, hauptsächlich dahin zu trachten seyn, ihn frei von allem Mohr zu erhalten.

oder ob wit dem gestaltlosen Körper das Wärmeprincip inniger und in größerem Maaße verbunden ist als mit dem gestalteten — ferner, ob vielleicht nur die Materie von jenem und nicht von diesem den Raum mit Continuität erfüllt? das sind Fragen, die sich nicht so bald, vielleicht nie genügend, werden beantworten lassen. Unterdessen glaube ich unwiderlegbar nachgewiesen zu haben, daß es zwei wesentlich verschiedene Zustände des Starren giebt — den Zustand der Gestaltung und den der Gestaltlosigkeit — welche zuvörderst wohl unterschieden werden müssen, wenn man sich in Speculationen über die kleinsten Theile, die Molekeln oder Partikeln der Körper einlassen will.

LXXXV. Ueber eine Trennung des Jods vom Chlor; von Heinrich Rose.

Man trennt gewöhnlich das Jod vom Chlor in auflöslichen Verbindungen auf die Weise, dass man zu der Auflösung derselben eine Silberoxydauslösung setzt, und die Fällung mit Ammoniak digerirt. Diese Methode ist bekanntlich in sofern nicht ganz genau, weil das Jodsilber nicht ganz unauslöslich im Ammoniak ist.

Eine genauere, aber freilich umständlichere Methode ist folgende. Man bestimmt das gemeinschaftliche Gewicht des Chlor- und Jodsilbers, indem man auf die bekannte Weise den getrockneten Niederschlag in einem kleinen Porcellantiegel schmilzt. Von dem geschmolzenen Kuchen nimmt man so viel aus dem Tiegel, als man auf die Weise erhalten kann, dass man den Tiegel schwach erhitzt, wodurch die Silberverbindung an den Seiten schmilzt, und das Meiste davon durch einen Glasstab herausgeschoben werden kann. Eine gewogene Menge

davon legt man in eine Glaskugel, und leitet durch dieselbe trocknes Chlorgas, während man sie erhitzt. Man kann aus dem Gewichte des erhaltenen Chlorsilbers die relative Menge von Jod und Chlor in der angewandten Silberverbindung berechnen 1). Will man es aber vorziehen, das Jod unmittelbar zu bestimmen, so wird das sich entwickelnde Jod und überschüssige Chlor vorsiebtig in eine concentrirte Auflösung von Natronhydrat geleitet. Man erwärmt diese, dampst sie etwas ab und verdüngt sie mit starkem Alkohol, der chlorsaures Natron und Chlornatrium auflöst, während jodsaures Natron ungelöst zurückbleibt, das mit Alkohol so lauge augewaschen wird, bis die abfiltrirte Flüssigkeit nicht mehr durch eine salpetersaure Silberoxydauflösung getrübt wird. Das auf dem Filtrum zurückgebliebene jodsaure Natron kann nicht ohne Verlust durch Glüben in Jodnatrium verwandelt werden, weil es dabei Jod verliert. Man löst es in heißem Wasser auf, setzt zu der Auflösung eine Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxydul, dann nach einiger Zeit eine Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd und darauf so viel Salpetersäure, dass sich kein metallisches Silber, sondern nur Jodsilber ausscheidet, dessen Gewicht man bestimmt und daraus das Jod in der ganzen Menge der angewandten Silberverbindung berechnet.

Auf diese Weise kann man den Jodgehalt vorzüglich dann bestimmen, wenn in der Silberverbindung derselbe nur gering ist, wie diess wohl am häusigsten stattfinden wird, da in den Chlorverbindungen fast immer nur sehr kleine Mengen von Jod vorkommen.

*) Den Gewichtsunterschied zwischen dem Gemenge von Chlorund Jodsilher und dem daraus gehildeten reinen Chlorsilber multipliciet man mit 1,389, um die Menge des Jods, und mit 0,389, um die Menge des Chlors zu erhalten. Die Rechnung beruht darauf, dass sich die Jodmenge (oder Chlormenge) so jenem Gewichtsunterschied verhält wie das Atomgewicht des Jods (oder Chlors) zur Differenz der Atomengewichte des Jods und Chlors. Auf eine ähnliche Weise läßt sich Brom vom Chlor nicht trennen.

LXXXVI. Ueber den Jodäther; con J. F. IV. Johnston.

(Auszug aus dem Philos. Mag. Vol. II p. 415.)

Giefst man zu heißer Salpetersäure, die sich in einer geräumigen Flasche befindet, eine gesättigte alkohulische Jodlösung, so tritt eine heftige Wirkung ein, unter Entfärbung der Lösung und Entwicklung von Salpeteräther, Essigsäure und Salpetergas. Trägt man darauf, unter fortgesetzter Erhitzung, sestes Jod ein bis zum Aushören der Reaction und des Verschwindens der Farbe, so sindet man beim Erkalten eine durchsichtige, gelbliche, ölartige Flüssigkeit am Boden abgelagert 1). Dieser Körper ist, wie Hr. J. vermuthet, Jodäther (Jod verbunden mit ölbildendem Gase), weil er solgende Eigenschaften besitzt.

Er riecht stark und durchdringend, sehr verschieden von dem Jodwasserstoffäther Gay-Lussac's, schmeckt scharf brennend und lange anhaltend. Frei von überschüssigem Jod ist er sehr blafsgelb; schwache Erhitzung färbt ihn aber durch partielle Zersetzung, weshalb er auch nicht unzersetzt verflüchtigt werden kann. Durch Sonnenlicht wird er in verschlossenen Gefäsen zersetzt, unter Färbung und Ablagerung von Jod in regelmäsigen

¹⁾ Statt des Alkohols kann man bei dieser Bereitung auch Aether anwenden, und dann, nachdem die heftige Einwirkung vorüber ist, die Plasche auf mehre Tage in Sonnenschein stellen, unter allmäligeru Zusatz von Jod, so wie die Farbe verschwindet. Durch Zusatz von Aether und etwas Umschütteln erhält man dabei zu jeder Zeit eine oben auf schwimmende Lösung des Jodäthers in diesem Aether.

Krystallen. In der sauern Flüssigkeit, worin er gebildet worden, bleibt er längere Zeit farblos. An offener Luft verfliegt er in gewöhnlicher Temperatur sehr langsau, unter Verdickung und Entfärbung. Auf der Hand verdampft er aber rasch, mit Hinterlassung eines Jodflecks Er ist nicht leicht entzündlich, hat bei 60° F. das specifische Gewicht 1,34 und siedet bei 230° F. Retorte langsam erhitzt, geht bei 160° F. eine farblose ätherisch riechende Flüssigkeit über, während der rückständige Aether allmälig dicker und dunkler wird; bei 350° F. geht auch dieser Rückstand sehr langsam in bräunlichrothen Dämpfen über, die sich im Halse der Retorte zu einer dunkelbraunen, hauptsächlich aus Jod bestehenden Masse verdichten. Ueber der Weingeistlamme geht die Destillation und Zersetzung rascher von Statten. Jod steigt in reichlichen violetten Dämpfen über, und eine glänzende leicht entzündliche Kohle bleibt zurück.

In Alkohol, kaltem wie warmem, löst sich der Jodäther reichlich, und aus der farblosen Flüssigkeit wird
viel, aber mit brauner Farbe, vom Wasser gefällt. Destillirt giebt die alkoholische Lösung eine farblose neutrale Flüssigkeit, welche nicht vom Wasser getrübt wird,
mit Aetzkali vermischt in Sonnenschein gestellt, sich aber
braun färbt, zum Beweise, dass sie Jod enthält.

Acther mischt sich in allen Verhältnissen mit dem Jodäther und nimmt ihn auf aus der sauren Flüssigkeit, in der er gebildet worden. Er ließe sich daher mit Vortheil zur Bereitung des Jodäthers anwenden, wäre es nur nicht schwierig, ihn ohne Zersetzung des letzteren durch Wasser wieder abzuscheiden.

Wasser löst ihn in geringer Menge; der gelbe Aether, mit Wasser gewaschen, vermindert sich, wird dicklich und braun, zuletzt dunkel braunroth. Die wäßrige Lösung ist farblos und schwach sauer, wie Reactionen zoigten, zugleich von Jodsäure und Jodwasserstoffsäure.

Schweselsäure zersetzt ihn unter dunkler Bräunung

erhitzt, unter Schwärzung und Ausstoßung von Joddämpfen. Es sublimiren dabei einige kleine gelbliche Prismen, wie J. vermuthet, vom Aetherinjodid.

Auf Chlorwasserstoffsäure schwimmt er anfangs unzersetzt; bald wird er aber braun und dichter, und dann sinkt er unter. Die Säure wird dabei gelb.

Salpetersäure wirkt in der Kälte nicht auf ihn ein. Die saure Lösung, worin der Jodäther entsteht, hält ihn nur bis zum Erkalten gelöst. Einmal erkaltet löst sie ihn nicht beim Wiedererwärmen. — Wenn man bei der Bereitung des Jodäthers die saure Flüssigkeit, nachdem sie kein Jod mehr löst, ohne von diesem noch etwas hinzuzusetzen, weiter erhitzt, so wird der in ihr gelöste Aether zersetzt, die Flüssigkeit gefärbt, Jod abgelagert und versüchtigt und ölbildendes Gas entbunden. Stellt man den Versuch in einer tubulirten Retorte an, so geht das übergetriebene Jod durch Absorption des ölbildenden Gases in Faraday's Jodkohlenwasserstoff über, welcher dann als weiße Prismen von 1 bis 2 Zoll Länge das ganze Innere des Retortenhalses erfüllt.

Chlorgas röthet ihn unter Bildung von Chlorwasserstoffgas, zersetzt ihn aber nicht vollständig; denn, wenn er, nach langem Verweilen in Chlorgas, mäßig erwärmt wird, giebt er Chlor- und Chlorwasserstoffgas aus, und dann in Wasser gethan, sinkt er unter, bis auf die Farbe, anscheinend unzersetzt.

So wie er durch Abgießen der sauren Flüssigkeit erhalten ist, röthet er Lackmus, eine Eigenschaft, welche ihm wegen seiner Zersetzbarkeit durch kohlensaure und ätzende Alkalien, so wie bei der Destillation, noch nicht ganz genommen werden konnte. Verdünnte Lösungen von ätzendem Kali oder Natron wirken wie Wasser, entfärben und vermindern ihn; nachdem aber das Alkali durch Waschen mit Wasser entfernt ist, reagirt er wieder auf Lackmus, wahrscheinlich wegen partieller Zersetzung. Eine concentrirte Lösung von Aetzalkali zex-

Läst man ihn mit dieser Lösung stehen, so wird dieselbe roth, und der sehr geschwundene Aether ganz oder sast sarblos. Dann mit Wasser geschüttelt, wird er wieder gefärbt und Lackmus röthend. Durch hinlänglichen Ueberschuss von Aetzkalilauge scheint er, wie Chlorwasserstossäther, zerlegbar in ein sarbloses Oel, das nur aus Kohlenstoss und Wasserstoss besteht. Die alkalische Lösung zur Trockne verdunstet, giebt ein Salz, das bei Auflösung keine Spur von Jodsäure zeigt, nämlich Bleisalze gelb fällt, aber nicht das Chlorbarium, und mit Salpetorsäure Jod fallen lässt.

Nach der Behandlung mit Aetzkali hat Kalium nur eine schwache Wirkung auf ihn; vorher wirkt es aber stark und unter Erhitzung, wobei Aether (?) und ein Jodid gebildet werden, und Kohle zurückbleibt.

Trockner Phosphor wirkt hestig auf ihn, unter Wärmeentwicklung und Bildung von Jodphosphor. Dasselbe findet unter Wasser statt; das darüber stehende Wasser enthält dann Jodwasserstossäure. Schwesel ist ohne Wirkung auf ihn.

Quecksilber wirkt nicht auf ihn, sobald er nicht durch freies Jod gefärbt ist; diess wird ihm durch das Quecksilber entzogen.

Die saure Flüssigkeit, aus der sich der Jodäther beim Erkalten abgesetzt hat, enthält noch viel Jod, theils als Jodäther, theils wahrscheinlich als Faraday's Aetherinjodid und Serullas's festen Jodkohlenstoff. Vom aufgelöst gebliebenen Jodäther kann ein Theil durch Zusatz von Wasser, und das Uebrige durch Sättigung mit Alkali gefällt werden. In beiden Fällen ist er aber etwas gefärbt. Durch Schütteln mit Aether läßt er sich am vollkommensten abscheiden. Bei der Sättigung mit Natron wird die obenschwimmende Flüssigkeit dunkelteraum

und sie läst sich ohne zu krystallisiren bis zur Syrupsconsistenz verdunsten. Die dunkle Farbe rührt nicht allein
von Jod her, da sie weder an der Lust noch bei Erhitzung verschwindet, sondern von Kohle entweder in
Verbindung mit Jod oder im Zustand der Ulmin- oder
Azulminsäure. Die syrupsdicke Lösung mit kaltem Wasser behandelt, hinterläst eine kohlige Masse, die sich in
heissem Wasser löst und dann aus Bleilösungen ein gelbes Jodid fällt. Durch Alkohol läst sich aus der kohligen Substanz kein Jod abscheiden, wohl aber durch
Erhitzung, wobei dieses aussteigt und eine schwammige
Kohle zurückbleibt.

Durch Uebersättigung der verdünnten sauren Flüssigkeit mit Ammoniak erhält man einen gelben Niederschlag, welcher, der Hauptsache nach, Serullas's Jodkoblenstoff ist. Dieselbe Verbindung erhält man zuweilen durch Behandlung des Jodäthers mit trocknem Aetzkali. Die filtrirte ammoniakalische Flüssigkeit giebt mit Salpetersäure einen Niederschlag von Jod, und beim Abdampfen wird sie, wie angegeben, dunkelbraun. Die gesättigte oben schwimmende Flüssigkeit fällt Chlorbarium nicht.

Analysist hat Hr. J. den hier beschriebenen Jodäther noch nicht, er hält ihn aber, seiner Eigenschaften wegen, für eine Verbindung von Jod mit Aetherin. Einmal beham er bei dem angegebenen Verfahren, statt dieses Aethers, große Krystalle von festem Jodkohlenwasserstoff, die von den weißen Krystallen des Faraday'schen Jodids, deren vorhin erwähnt wurde, darin abwichen, daß sie etwas in Wasser löslich und daraus durch sehr mäßige Hitze wiederum in schönen Prismen sublimirbar waren.

LXXXVII. Vermischte Notizen.

1) Platin in Frankreich. - Vor einigen Monzten (S. 16 dieses Bandes) haben wir die Nachricht mitgetheilt, dass man im westlichen Frankreich Platin aufgefunden. Seitdem hat ein Hr. Dangez dieselbe verdächtig zu machen gesucht, indem er behauptet, das vermeintliche Platin bestehe aus 8 Titansäure, 2.5 Nickel und 0,5 Kupfer, nebst Spuren von Kieselerde, aber ohne irgend einen Gehalt von Silber, Gold oder Platin (L'Instilut, No. 35). Die Kürze dieser Angabe, verbunden mit ihrer inneren Unwahrscheinlichkeit, schien es rathsam zu machen, vor ihrer Aufnahme erst fernere Berichte abzuwarton. Diese sind denn auch jetzt eingelaufen, und zwar bestätigend für die anfängliche Nachricht, nur modificiren sie dieselbe in einigen Stücken. Der bereits früher erwähnte Hr. Villain hat nämlich im verflossenen December abermals der Pariser Academie eine Sammlung der als platinhaltig bezeichneten Erze übersandt, und die Hil. Berthier und Becquerel haben, als Commissare der Academie, dieselben auf Platin geprüft. Das Resultat dieser Untersuchung ist folgendes. Der Bleiglanz von Alloue und Grand-Neuville enthält zwar etwas Silber, aber durchaus keine Spur von Platin, und auch der von Melle nur eine sehr zweiselhaste; dagegen findet sich in den Brauneisensteinen von Alloué, Epénéde, Plauveille und Melle (Departemens de la Charente et des Deux-Sèvres) wirklich ein Gehalt von Platin, jedoch ein so geringer, dass er nur in wissenschaftlicher Hinsicht von Interesse Die Commissäre schätzen den Platingehalt nämlich nur auf ein Hunderttausendstel des Gewichts dieser Brauneisensteine. Sie bestimmten ibn durch Kupellation dieser Erze mit bleihaltigen Stollen, wobei sie ein kleines Silberkorn bekamen, welches dann weiter mit Schweselsäure behandelt wurde. Das graue Ansehen des aus den genannten Erzen dargestellten Silbers war es übrigens auch, was Hrn. Villain auf die Entdeckung des Platins leitete (L'Institut, No. 46 p. 102 und National vom 26. März 1834, an welchem letzteren Ort auch die Verdienste des Hrn. Villain aussührlich gegen die Ansprüche des Hrn. d'Argy in Schutz genommen werden). Sonach wäre dann das Vorkommen des Platins in Frankreich erwiesen, wie das des Palladiums am Harze (Ann. Bd. XVI S. 491).

2) Mikroskopische Spalten im Glimmer und Talk. Hält man ein dünnes und durchsichtiges Glimmer- oder Talkblättehen in eine Lichtflamme, so wird es bald weißs und trüb. Der undurchsichtige Theil ist von dem klar gebliebenen durch eine Art von Halbschatten getreunt, und wenn man diesen unter dem Mikroskop betrachtet, erweist er sich bestehend aus Myriaden kleiner Risse, von denen jeder die Form eines Kreuzes hat. Sämmtliche Kreuze haben gleiche Richtung, und zwischen zwei gegenüberstehenden Winkeln ist der Raum bedeutend dunkler als zwischen den beiden andern. Diese Dunkelheit verschwindet indess bei Eintauchung der Substanz in Oel. Hr. Talbot, von dem diese Beobachtung gemacht ist, schließt daraus, die Spaltungsebenen hätten eine schieße Lage gegen das Auge (Phil. Mag. Vol. IV p. 112).

3) Die Lösung des schwefelsauren Chromoxydul-Kalis 1) in Wasser ist, wie Brewster zuerst beobachtet, bei Tageslicht grün, bei Kerzenlicht röthlich. Die

¹⁾ Hr. T. nennt das Salz bloss: Sulfate of chromium; da er aber gleich darauf von der Thatsache spricht, dass die grüne Flüssigkeit, welche man durch Zusatz eines Gemisches von Schwefelsäure und Alkohol zu einer Lösung des doppeltehromsauren Kalis bekommt, purpursarbene Krystalle liesert, so ist wahrscheinlich die hier in Rede stehende Lösung ebenfalls die des sehweselsauren Chromoxydul-Kalis.

P.

Ursache hievon, sagt Hr. Talbot, wird klar, wenn man ein hohles Prisma, dessen brecheuder Winkel 5° bis 10° beträgt, mit dieser Lösung füllt und durch dasselbe nach einer Kerzenflamme sieht. Man erblickt zwei Bilder von der Flamme, ein grünes und ein rothes; der ganze übrige Theil des Spectrums ist absorbirt. Betrachtet mat die Lösung, wie gewöhnlich eingeschlossen in eine Flasche, so decken sich beide Bilder, und wenn nun das grüne im Tageslicht und das rothe bei Kerzenlicht das stärkere ist, so erklärt sich dadurch die Verschiedenheit der Farbe in beiden Beleuchtungen. (A. a. O. p. 113. — Der optischen Eigenschaften des oxalsauren Chromoxydul-Kalis wurde bereits im Bd. XXVIII dies. Ann. S. 384 gedacht.)

4) Optischer Unterschied gleichfarbiger Flammen. Lithion und Strontian theilen beide der Flamme eine schöne rothe Farbe mit, die für das bloße Auge als gleich erscheint. Betrachtet man sie aber durch ein Prisma, so zeigt sie sich auffallend verschieden. Das Spectrum der Strontianslamme enthält außer einem orangefarbenen und einem sehr scharfen hellblauen Strahl, eine große Zahl rother Strahlen, die sämmtlich durch dunkle Zwischenräume von einander getrennt sind. Die Lithionslamme dagegen enthält nur einen einzigen rothen Strahl. Durch diese prismatische Analyse lassen sich beide Substanzen in der kleinsten Menge von einander unterscheiden 1).

Das sonderbare Ansehen des Spectrums der Gvanflamme hat schon Herschel beobachtet (Ann. Bd. XVI S. 186). Hr. Talbot giebt an, das violette Ende dieses Spectrums bestehe aus drei Stücken mit breiten Zwischenräumen, von denen das letzte ganz außerordentlich weit von den übrigen entsernt sey, und, wiewohl es am violetten Ende liegt, ein weissliches oder grauliches An-

sehen habe. (A. a. O. p 114.)

¹⁾ Schwerspath und Coclestin lassen sich, wie kürzlich v. Kobell im Journ. I. pract. Chem. Bd. 1 S. 90 bemerkt, zwar vor dem Löthrohr dadurch erkennen, dass ersterer eine blassgrünliche, letteterer eine purpurrothe Flamme gieht. Leichter wird aber die Unterscheidung, wenn man die Probe, nachdem man sie eine Zeit lang in der Pincette oder auf der Kohle in Reductionsseuer geglüht oder geschinelzt hat, mit einem Tropsen Salassure benetzt und nun an den blauen Saum der Lichtstamme bringt, obne zu blasen. Ist die Probe Schwerspath, so entsteht nichts; ist sie aber Coclestin, so wird die Flamme deutlich purpurroth; Kaltverbindungen geben eine ähnliche, aber minder ausgezeichnete Farbung.

DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI.

LXXXVIII. Fortgesetzte Versuche über die Capillarität; von H. F. Link.

In dem 29. Bande S. 404 dieser Annalen habe ich ein Instrument angegeben (s. Taf. I Fig. 9 und 10), womit sich genauere Versuche über die Capillarität anstellen lassen, als dieses mit Haarröhrchen geschehen kann. Zwei Platten, wie Fig. 10, von einer beliebigen Materie lassen sich jede an einem Arme schieben. Diese Arme, Fig. 9, drehen sich in einem Gewinde, so dass man sie, unter welchem Winkel man will, zusammenstellen kann, und die eine Platte lässt sich vermittelst einer Schraube und einer Feder so drehen, dass man sie an die andere Platte mit der Kante genau anlegen kann. Das Flüssige steigt an den Kanten der Platten in die Höhe und bildet eine gleichseitige Hyperbel, deren eine Asymptote als die Höhe des Flüssigen durch eine Skale gemessen wird. Dieses kann leicht bei durchsichtigen Platten geschehen. aber die Platten undurchsichtig, so geht dieses nicht, wenn die Platten einen Winkel machen: man muß sie einander parallel stellen, welches vermittelst der gedachten Schraube und Feder geschehen kann, man drückt sie dann zusammen, und entfernt sie durch eine andere Schraube mit einem Anschlage wiederum etwas von einander. Nun steigt die Flüssigkeit zwischen beiden Platten auf, und man misst die Höhe, indem man die Skale an die schmale Seite der Platten hält, wo das Flüssige aufgestiegen ist.

Dieses Instrument hat indessen noch Fehler, welche seinen Gebrauch unsicher machen. Da die Arme, woran die Platten befestigt sind, nur mit der Haud zusammengedrückt werden, so öffnet sich der Winkel gar leicht bei jeder Erschütterung, und dann sinkt das Flüssige sogleich bedeutend, dieses geschieht besonders, wenn man die Platten in einem Winkel zusammengestellt hat. Enfernt man aber die parallelen Platten von einander, so ist es schwer durch das Umdrehen der Schraube eine gleiche Entfernung der Platten berauszubringen, und bei verschiedenen Platten lassen sich die Versuche-schwerer vergleichen. Diese beiden Fehler mußten gehoben werden.

Da man die durchsichtigen Platten eben sowohl als die undurchsichtigen parallel stellen, zusammendrücken und dann wieder entfernen kann, so ist es am bequemsten und dient besser zur Uebersicht, wenn man die Winkelstellung, als unanwendbar bei undurchsichtigen Platten, ganz aufgiebt, und sich mit der Entfernung der Platten begnügt. Um nan den ersten Fehler zu vermeiden, werden bei dem verbesserten Instrumente die Platten durch eine starke Feder zusammengedrückt, so dass sie sich nicht von selbst von einander entfernen können. Diese Feder umfasst das Gewinde und drückt die beiden Platten zu Will man sie von einander entfernen, so gesammen. schieht dieses durch die Schraube mit dem Anschlage, man bringt dann eine dunne und schmale Platte dazwischen, und läset die Schraube wiederum nach, damit die Feder die beiden Platten zusammendrücke, welche dann nur om die Dicke der dazwischen gelegten Platten von einander abstehen, also wenn man dieselbe schmale Platte nimmt immer in derselben Entfernung. Auf diese Weise ist der erste Fehler gehoben, die Entfernung der Arme von einander bei irgend einer Erschütterung, und auch der zweite, indem die Entsernung nicht durch die Drehungen der Schraube, sondern die zwischengelegten Platten bestimmt wird.

Auch habe ich jetzt die Skale an den Armen selbst befestigen lassen. Zwar hat man dann mit zwei Oberflächen des Flüssigen zu thun, und da das Flüssige an dem Festen aufsteigt, so sind die Stellen schwer zu finden, wo man anfangen oder aufhören soll zu zählen. Aber die Fehler compensiren sich bei zwei Oberstächen besser, und man kann bei der Besestigung der Skale an den Armen die Höhen des Flüssigen selbst angeben, statt dass man sich sonst mit Verhältniszahlen begnügen muß.

Einer Vorsicht muß ich noch erwähnen, die man bei Versuchen dieser Art nicht zu vergessen hat. Man pflegt nämlich den Metaliplatten, wie auch dem Glase eine Politur mit Oel, Fett ü. dergl. zu geben. Eine äufserst dünne Haut bleibt davon zurück, und macht lange, daßs Wasser nicht die gehörige Höhe zwischen den Platten erreicht. Dieses war bei meinen vorigen Versuchen der Fall. Wiederholtes Eintauchen in starke kaustische Kalilauge, so wie in concentrirte Schwefelsäure befreien die Platten alleie davon.

Mit diesem verbesserten Instrument und mit der gedachten Vorsicht sind nun wiederholte Versuche angestellt und aus den verschiedenen Angaben das Mittel genommen worden. Die Temperatur war 12 bis 15° R.

Die Resultate sind folgende.

L Glasplatten, parallel, in einer Entsernung von 0,4 Linien. Höhe der Säulen, in welcher die Flüssigen bängen blieben

für destillirtes Wasser 12,5 Lin.

- Spiritus rectificatiss. von 0,835 sp. Gew. 8
- Aether sulphuricus von 0,755 sp. Gew. 7
- rectificirte Schwefelsäure v. 1,845 sp. Gew. 11
- reine Salpetersäure von 1,200 sp. Gew. 14
- reine Salzsäure von 1,115 sp. Gew. 14
- Liquor Kali caust. von 1,335 sp. Gew. 8 -
- Liquor Kali acet. von 1,145 sp. Gew. 9,5

II. Kupferplatten, in derselben Entfernung von 0,4 Lin. Die Flüssigen hatten das vorhin angezeigte specif. Gewicht. Höhe

für destillirtes Wasser

13 Lin.

- Spiritus vini rectificatiss.

10

für	Aether sulpl	hurions				10	Lin.
	rectificirte S	chwefel	aure			11	
	reine Salzsă	ure				14	
-	Liquor Kali	caust.				10,5	-
	Liquor Kali	acet.				11,5	-
	Salpetersäure		Wegen	20	starker	Einwig	kung

Salpetersäure wurde wegen zu starker Einwirkung auf die Platten nicht angewendet.

1	III. Zin	kplati	len.	Entfernung	wie	vorher.	Hő	he
für	destilli	rtes \	Vasse.	er			13	Lin.
-	Spiritu	vini	recti	ficatiss.			9,5	
-	Aether	sulph	oricu	18			8,5	
-	rectific	irte S	chwe	felsäure			15	-
•	Liquor	Kali	caus	t.			8	-
-	Liquor	Kali	acet.				10	

Salpeter- und Salzsäure wurden wegen des Angreifens der Platten nicht versucht. Die Schweselsäure wirkte zwar von Aussen auf die Platten, aber gar nicht in dem engen Raume zwischen den Platten. — Aus Kupfer- und Zinkplatten zusammengelöthete Platten gaben für Wasser keinen Unterschied in dieser Entsernung, wenn ich die Zinkplatten gegen einander kehrte, oder die Kupfer- gegen die Zinkplatte. Auch war es einerlei, ob die Platten in leitender Verbindung waren oder nicht.

IV. Holzplatten mit Talg getränkt, in der vorigen Entfernung. Höhe

RICICI	mang. Hone		
für	destillirtes Wasser	• .;	8,5 Lin.
100	Spiritus vini rectificatiss.		8,5 -
-	Aether sulph.		7 -

Die übrigen flüssigen Stoffe griffen die dünne Talgschicht zu sehr an.

Wir können nun annehmen, dass die Höhen sich verhalten gerade wie die Anziehungen, und umgekehrt wie die specifischen Gewichte. Folglich verhalten sich die Anziehungen, wie die Höhen multiplicirt in die specifischen Gewichte. So berechnet ist die Anziehung zum Glase

für destillirtes Wasser	=12,5 Lin.
- Spiritus vini rectificatissimus	= 6,7 -
- Aether sulphuricus	= 5,3 -
- rectificirte Schwefelsäure	=20,3
- reine Salpetersäure	=16,8 -
- reine Salzsäure	=15,6
- Liquor Kali caustici	== 10,6 -
- Liquor Kali acetici	=10,6
Und die Anziehung zum Kupfer	
für destillirtes Wasser	=13 Lin.
- Spiritus vini rectificatissimus	= 8,3 -
- Aether sulphuricus	= 7,5 -
- rectificirte Schwefelsäure	=20,3 -
- reine Salzsäure	=15,6 -
- Liquor Kali caustici	=14 -
- Liquor Kali acetici	=13,1 -
Die Anziehung zum Zink	
für destillirtes Wasser	=13 Lin.
- Spiritus vini rectificatissimus	= 7,9 -
- Aether sulphuricus	= 6,4 -
- rectificirte Schwefelsäure	=27,6
- Liquor Kali caustici	=10,7 . ~
- Liquor Kali acetici	=11,4 -
Die Anziehung zum Talge	
für destillirtes Wasser	= 8,5 Lin.
- Spiritus vini rectificatissimus	= 7 -
- Aether sulphuricus	= 5,3 -

Es erheilt aus diesen Versuchen zuerst, dass die Anziehung auf keine Weise mit dem spec. Gewicht übereinstimmt, wie man auch schon längst anerkannt hat. Also eine allgemeine Anziehung, welche sich verhält wie die Menge der Materie, kann nicht geradezu der Grund der Capillarität seyn. Zwar sind die Anziehungen durchgängig größer bei Kupfer als bei Glas, aber keinesweges in irgend einem Verhältnisse mit dem Unterschiede der spec-Gewichte, und wiederum sind sie bei Zink in einigen

Fällen größer als bei Glas, in anderen hingegen nicht. Was nun aber besonders dagegen spricht, dass die allgemeine Anziehung geradezu die Höhen der Flüssigen bestimme, ist die gleiche Höhe, zu welcher sich das Wasser zwischen Kupfer-, Zink- und Glasplatten erhebt. Denn der Unterschied von einer halben Linie ist durchaus für nichts zu achten, wo der Stand der Obertläche so schwer wie hier zu bestimmen ist.

Dass eine elektrische Anziehung geradezu das Aufsteigen der Flüssigen bewirke, ist ebensalls nach diesen Versuchen nicht wahrscheinlich. Wasser steigt zwischen nicht leitenden Glasplatten fast so hoch, als zwischen leitenden Metallplatten, Auch gaben, wie erwähnt, die zusammengelötheten Kupfer- und Zinkplatten keine Unterschiede, man mochte die Zinkplatten gegen einander, oder die Kupfer- gegen die Zinkplatte kehren.

Beim ersten Blicke scheint es, als ob eine Wahlanziehung oder eine chemische Anziehung die Höhen bestimme, zu welchen die Flüssigen steigen; denn bober, als irgend ein anderes Flüssige, stieg die concentrirte Schweselsäure zwischen den Zinkplatten, indem sie deutlich chemisch wirkte. Auch ist die chemische Verwandtschaft eine so zusammengesetzte Erscheinung, dass man sich nicht an manche Anomalien stofsen dürfte. Aber ienes Steigen der concentrirten Schwefelsäure zwischen Zinkplatten ist auch das Einzige, was für Einwirkung von Wahlanzichung spricht, und doch könnten gar wohl kleine sich eben entwickelnde, aber noch nicht sichtbare Lustblasen dieses Aufsteigen hervorgebracht haben. Denn es ist 'kaum glaublich, dass die Anziehung des Wassers zum Glase nicht größer seyn sollte, als zum Kupfer oder Zink, die Anziehung der Salzsäure nicht größer zum Kupfer als zum Glase, und noch mehr die Anziehung des kaustischen Kalis nicht größer zum Glase als zum Kupfer oder Zink, ja sogar zum Kupfer viel größer als zum Zink

Betrachtet man die Zahlen, welche die Anziehungen in diesen Versuchen bezeichnen, so fällt es auf, dass die Reihe derselben für die verschiedenen Platten auf gleiche Weise fortgeht. Die Säuren werden am stärksten gezogen, darauf folgt Wasser, dann kaustisches Kali und Kali aceticum, zuletzt kommen Weingeist und Aether, Dieses gilt für Glasplatten, Kupferplatten und Zinkplatten, ja sogar werden Weingeist und Aether weniger von Holzplatten mit Talg getränkt angezogen als Wasser. Der Grund dieser Erscheinung ist also in dem verschiedenen Zustande der flüssigen Körper zu suchen, und da weder die allgemeine Anziehung oder das specifische Gewicht, noch besondere Anziehung oder die chemischa Wahlanziehung die Verschiedenheit bedingt, so kommen wir zu einer Verschiedenheit des Zustandes, die nicht zu überseben ist, nämlich die Verschiedenheit der Cohäsion. Dass sie durchaus nicht mit dem specifischen Gewicht übereinstimme, lehren unzählige Erfahrungen. Die von mir oft dargestellte Theorie der Flüssigkeit zeigt nun aber auch, dass sie durchaus mit der Flüssigkeit übereinstimme, Nicht die geringe Anziehung der Theilchen zu einander bestimmt die Flüssigkeit, sondern die Gleichheit dieser Anziehung, und ein Körper kann bei einer großen Cohasion schon flüssig seyn. Weingeist und Aether, als den Oelen äbnliche Stoffe, mögen wohl eine größere Cobasion haben als Wasser, und dieses eine größere als die Säuren, wo ein Stoff mit dem Wasser verbunden ist, der ein stetes Bestreben zur Ausdehnung hat. So ist es auch nicht zu verwundern, dass Kali causticum und aceticum zwischen Wasser und Weingeist stehen. Es sind also drei Größen, welche die Höhe der flüssigen Körper in Haarröhrchen bestimmen, erstlich die wechselseitige Anziehung der festen zu den flüssigen, zweitens das specifische Gewicht und drittens die Cohasion der letzteren. Das specifische Gewicht und die Cohäsion wirken

der Anziehung entgegen, und vermindern die Höhe, welche durch die erste vermehrt wird.

Man könnte umgekehrt schließen: Wenn, wie leicht zu erweisen ist, Flüssigkeit nicht in der Cohäsion, sondern in der Gleichheit der Anziehung der Theilchen besteht, die Cohäsion also in einem flüssigen Körper bedeutend seyn kann, ohne die Flüssigkeit zu vermindem, so muß sie auf die Höhe des Flüssigen in engen Röhren eine Wirkung äußern.

So wird Vieles klar, wenn man einen richtigen Begriff von der Flüssigkeit zum Grunde legt 1).

LXXXIX. Beobachtungen über die nächtliche Strahlung, angestellt in den Cordilleren Neu-Granada's von Hrn. Boussingault.

(Ann. de chim. et de phys. T. LII p. 260.)

Wenn bei Nacht die Atmosphäre rubig und der Himmel heiter ist, erkalten die irdischen Körper bald bis unter die Temperatur der umgebenden Lust. Bekanntlich ist es diese vollkommen erwiesene Thatsache, auf welche Wells seine schöne Erklärung der Phänomene des Thaus gegründet hat. Bei den Versuchen, die er unter-

1) Der Güte des Hrn. Verfassers verdanke ich die Ansicht des vorhin beschriebenen Instruments, welches, nach der neueren Verbesserung, unstreitig eines der zweckmäßigsten zur Beobachtung und Messung der Capillaritätserscheinungen ist. Bei Einsetzung der Glasplatten übersieht man natürlich die ganze Gestalt der Oberstäche, welche die Flüssigkeit, z. B. VVasser, awischen parallelen Ebenen annimmt; man kann sich dann durch den Augenschein überzeugen, dass diese Oberstäche, senkrecht gegen die Platten concav, parallel mit denselben aber convex ist, also die Form einer convexen Rinne besitzt, dereu Scheitespunkt auf der Mittellinie der Platten liegt.

nahm, um die Stärke der nächtlichen Erkaltung zu erweisen, fand er, dass ein auf den Rasen gelegtes Thermometer unter günstigen Umständen für die Strablung 40, 50, 60 und selbst 70 C. weniger zeigte, als ein Thermometer, das 1,2 über dem Boden befestigt war. Diese Versuche wurden in Europa und im Niveau des Meeres angestellt; von ähnlichen Versuchen unter den Tropen kenne ich nur die des Kapitain Sabine, welcher während seines Aufenthalts zu Jamaica Gelegenheit hatte, in einer Höhe von 1219 Metern zu beobachten. Die von diesem gelehrten Beobachter aufgezeichnete Temperaturernicdrigung geht von 5° bis 10° C. Auf meinen Reisen in den Cordilleren machte ich einige Beobachtungen in der Absicht, die Stärke der nächtlichen Strahlung in verschiedenen Höhen zu bestimmen; die Beobachtungen sind nicht zahlreich, weil die Gelegenheit zu ihrer Anstellung in einem waldigen und bergigen Lande, wo der Himmel oft mit Wolken bedeckt ist, sich nur selten darbietet.

Ich beobachtete auf folgende Weise. Ein Thermometer mit kleiner Kugel und einer Elfenbeinskale wurde auf den Rasen gelegt, und ein ähnliches Thermometer 1^m,6 über der Grastläche aufgehängt. Ich beobachtete nur, wenn der Himmel heiter und die Lust ruhig oder sehr wenig bewegt war. Ich will nun die von mir gemachten Beobachtungen ansühren.

		602	
Unter	schied.	∩ బ్బంజ <u>⊣ణబలంలందుబటణ⊸⊸లం</u> య్యయ—కృత్త య్య—కృత్తత 	k, das auf
meter	Auf dem Rasen.	ಹಾದ್ವಾತತ್ವಾಪಾಣವಹಂಚ=೦೦ ಪ್ರಸ್ಥೆತ್ತ ಸ್ಪ್ರಾಹ್ಮ್ನಿರ್ನ್ಯಾಪ್ರ ೧	ten : Holzwer ren mit einer
Thermometer.	Ueber dem Boden.	22222222222222222222222222222222222222	e au beobach
	Beobachtungszeit.	August S Uhr October 10 Uhr	eine sehr sonderbare Thatsach te, kurz alle fo <i>dien</i> Pflanzenss sie Thaustopfen behleider.
Meeres-	desselb.	1225 1341 1530 1709 1709 2508 2508 2778 2991 3218 3304	genheit nbeinska n nur m
100	Beohachtungsort.	Vega de Zupia dito Meicrei bei Anserma An Bache Perillo, Wald Hervé Meierei Rodeo (Zupia) Guadualexo, Wald Hervé Guadualexo, Wald Hervé Las Fiornio Riorei San José, bei Tunja Meicrei San José, bei Tunja Meicrei San José, bei Tunja Meira de Chamisal Vena Vena Vena Vena Vena Vena Vena Vena	Auf der Station von Gouadalupe hatte ich Gelegenbeit eine sehr sonderbare Thatsache zu beobachten: Holzwerk, das auf fin. Boden gelegt worden, trocknes Mych, die Ellenbeinskale, kurz alle todien Pflanzensubstanzen waren mit einer Eistinde beraugen; das Laub einiger Steineher war dagegen nur mit Thautsopfen behleidet.

	Massac	Thermometer.
Bebachtungsort.	höhe Beobschungszeit. Meter.	Urber dem Auf dem schied. Boden, Raten.
Pantano de Vargas (Tolima) Meierei auf dem Antisana	3672 Januar Sonnenaufgang 4072 Juli dito	3672 Januar Sonnenaufgang 4°,4 C. – 1°,1 C. 5°,5 C. 94072 Juli dito – 1 ,1 – 2,1 1 ,0 &
Zwischen Rucupichincha und Guaguapichin-	4600 Juli dito + 1 ,7	41,7 0,0 1,7
1) Joh vergafs das untere Thermometer zu beobach	untere Thermometer su beobachten. Das Wesser in der Nachbarschaft dus Hauses war stark gefroren.	haft dus Hauses war stark gefroren.

Nach den Erkundigungen, die ich habe einziehen können, scheint es zwischen den Wendekreisen auf den Cordilleren unterhalb der Meereshohe von 2000 Meter nur selten zu frieren; indess treten gewisse Umstände ein, welche die nächtliche Erkaltung dermassen begünstigen, dass es wirklich unmöglich ist in dieser Beziehung eine Gränze festzustellen. Es dürfen z. B. nur auf mehre bedeckte Tage sternhelle Nächte folgen, und die durch die Strahlung erzeugte Kälte wird bedeutend verstärkt. Man kann ziemlich allgemein den Satz aufstellen, dass die kultivirten Hochslächen der Cordilleren, welche so boch sind, dass sie eine Mitteltemperatur von 10° bis 14° besitzen, dem Froste ausgesetzt sind. Es geschieht leider nur zu oft, dass eine Ernte von Weizen, Gerste oder Mais, welche zu den schönsten Holfnungen berechtigte, in einer Nacht, selbst in einer Stunde durch die Folgen der nächtlichen Strahlung vernichtet wird. In Frankreich werden in den heitern April - und Mainächten die jungen Triebe, Blätter und Knospen roth, gefrieren mit einem Wort. Die Gärtner schreiben bekanntlich dieses Uebel dem Mondlichte zu, und erst in neuerer Zeit hat Hr. Arago gezeigt '), dass es die Folge der nächtlichen Ausstrahlung sey. Es ist bemerkenswerth, dass in Frankreich die Mitteltemperatur der Monate April und Mai (10° bis 14° C.) genau der Mitteltemperatur der Stationen auf den Cordilleren entspricht, wo man das Gefrieren des Getraides zu befürchten hat. Wenn man erwägt, welcher Schade dem Landmanne aus dem Frost erwächst, der durch die Strahlung in heiteren Nächten veranlasst wird, so kann man fragen, ob nicht die Wissenschaft, welche die Bedingungen zu diesem Phänomen sowohl festgesetzt hat, auch ein practisches Mittel angeben könnte, die bestellten Felder gegen die nächtliche Strahlung zu schützen. Ich will hier eine Methode kennen lehren, die ein acker-

¹⁾ Diese Annal. Bd. XXVIII S. 214 Anmerk.

nutreibendes Volk erdacht und mit dem besten Erfolg

Die Eingebornen von Ober-Peru, welche die hoben lächen von Cosco bewohnen, sind mehr als irgend ein nderes Volk der Gefahr ausgesetzt, ihre Ernten durch je nächtliche Strahlung zu verlieren. Die Incas batten ollkommen die Bedingungen festgestellt, unter welchen in Frost während der Nacht zu besorgen stehe; sie haten eingesehen, dass es nur friere, wenn der Himmel heier und die Luft ruhig sey; da sie nun wufsten, dass die inwesenheit von Wolken den Frost verhindere, so gelethen sie auf den Gedanken, ihre Felder durch Erzeunng von gewissermaßen künstlichen Wolken gegen die Talte der Nächte zu schützen. Liess die Nacht einen rost voraussehen, d. h. funkelten die Sterne lebhaft und var die Lust wenig bewegt, so setzten sie seuchtes Stroh der Dünger in Brand, um Rauch zu erzeugen und dait die Durchsichtigkeit der Almosphäre zu trüben, von er sie so viel zu fürchten hatten. Man begreift, wie eicht es seyn müsse, die Durchsichtigkeit einer ruhigen inst durch Rauch zu trüben; ganz anders würde es sich estalten, wenn ein Wind wehte; allein dann würde die laafsregel schon an sich überflüssig seyn, weil in einer urch Wind bewegten Luft kein Frost durch nächtliche trablung zu besorgen steht.

Ich zweisle gar nicht, das dies Verfahren auf die ultivirten Flächen von Bogota oder Quito anwendbar py, und ich will es den Agronomen zur Entscheidung nheimstellen, ob es nicht in gewissen Fällen vortheilaft seyn könnte, das Beispiel der Indianer von Cosconchzuahmen.

Die oben erwähnte Methode der Indianer ist schon un dem Inca Garcilaso de la Vega in seinem Werke comentarios reales del Peru beschrieben. Garcilaso ar in der Hauptstadt von Cosco geboren, und in seier Kindheit sab er mauchmal die Indianer Rauch machen, um ihre Maisfelder gegen Frost zu schützen. Ich kann diese Notiz über die nächtliche Strahlung nicht beseer schließen, als daß ich die wahrhaft merkwürdigen Worte des Geschichtschreibers der Eroberung von Amerika übersetze.

»Wenn die Indianer den Himmel bei eintretender Nacht rein und wolkenleer sehen, und dem gemäß Frost befürchten, setzen sie ihren Dünger in Brand, um Rauch zu machen, und jeder von ihnen insbesondere sucht Rauch auf seinem Hofe zu machen, weil, sagen sie, der Rauch den Frost abhält, indem er, wie die Wolken, den Dienst einer Decke verrichtet, die verhindert, daß es friere. Was ich hier erzähle, sah ich in Cosco anwenden. Ob die Indianer es noch heut zu Tage anwenden, weiß ich nicht. Ich weiß auch nicht mehr, ob es wahr oder unwahr sey, daß der Rauch den Frost verhindere, denn ich war damals noch zu sehr Kind, als daß ich die Dinge, welche ich die Indianer vornehmen sah, hätte zu ergründen suchen sollen ¹).«

XC. Vermischte Notizen.

1) Chromsaures Kali. — Nach den Erfahrungen des Professor Jacobson zu Kopenhagen soll unter allen Metallsalzen das (doppelt) chromsaure Kali am ausgezeichnetsten die Fähigkeit besitzen, die mit sciner Lösung getränkten und wieder getrockneten organischen Substanzen (Leinwand, Hanf, Kattun, Papier), nach ihrer Anzündung, zu einem raschen zunderartigem Verglimmen geeignet zu machen. Er hält daher dies Salz für sehr zweckmäsig zur Bereitung der Moxas. Auch

¹⁾ Schon Plinius spricht von der guten Wirkung des Rauchs aur Verhinderung des nächtlichen Geseierens (Anmerk der Rodaction der Ann. de chin. et de phys.).

tur Aufbewahrung anatomischer Präparate findet er es sehr brauchbar. (Jameson's Journ. 1833, No. 29 p. 157.)

- 2) Chromsaures Chromchlorid. Unter den Eigenschaften der Flüssigkeit, von welcher H. Rose gezeigt hat, dass sie eine Verbindung von Chromchlorid und Chromsäure ist (Annalen, Bd. XXVII S. 570) führt Thomson in seiner Abhandlung über einige Chromverbindungen (Philosophical Transact, f. 1827, p. 159) folgende auf, die, sind sie richtig angegeben, auch jetzt noch Interesse haben. Terpenthinöl in diese Flüssigkeit getröpfelt, erhitzt sich, fängt Feuer und brennt mit einer lebhaften Flamme, blauer wie gewöhnlich. Olivenöl und Holzgeist wirken hestig ein, unter starker Erhitzung und Aufbrausung, aber ohne Feuererscheinung. Alkohol von 0,84 spec, Gewicht wird dagegen entzündet, brennt aber rubig mit schön bläulichweißer Flamme. Schweselblumen mit der rothen Flüssigkeit betröpfelt, geben zu einer bestigen Wirkung Aulass; in einigen Secunden fangen sie Feuer und brennen mit schön rother Flamme. Phosphor bat durchaus keine Wirkung; brennender erlischt zar in dem Oxychlorid. Jod. Indigo und Kohlenpulver sind gleichfalls ohne Wirkung. Kampher schwillt nach einigen Minuten zu dem Mehrfachen seines Volums auf, verliert Geruch und Consistenz und wird brauu. Eisessig hat keine Wirkung. Mit Ammoniakgas dagegen giebt das Oxychlorid eine glänzende Feuererscheinung, wobei letzteres sich zu einer dunkelbraunen Masse verdickt, die noch einige Zeit glühend bleibt.
- 3) Diamanten-Ausbeute in Brasilien. Zufolge einer Bestimmung des Hrn. v. Eschwege (dessen Plutobrasiliensis, 1833, p. 400) betrug die Diamanten-Ausbeute in Brasilien von 1730 bis 1822 (von 1730 bis 1740 nach ungefährer Schätzung, von da ab nach sichereren Angaben) 2983 691 3 Karat, welche, im Mittel, das Karat zu 8000 Reis gerechnet, einen Werth von 59 673 835 Cruzados oder 39 782 556 3 preuss. Thaler besass. Der

Gewinn der Krone bieran belief sich innerhalb der 93
Jahre auf 6213 343 916 Reis oder 10 355 573 ¼ preuß.
Thaler, war also verhältnismässig ein sehr mässiger, was
zum Theil dem in neuer Zeit, besonders seit 1801, sehr
ausgedehnten Schleichhandel zugeschrieben werden muß.

4) Diamanten im Ural. - Durch welche Veranlassung und zu welcher Zeit der erste Diamant am Ural aufgefunden worden, ist den Lesern im Bd. XX S. 524 dieser Annalen mitgetheilt. Ueber das weitere Vorkonmen dieses Edelsteins daselbst giebt eine Note Auskunft, welche der russische Finanzminister, Graf Cancrin, der geologischen Gesellschaft zu Paris, auf deren Ersuchen, durch Hrn. von Teploff hat zustellen lassen. Aus dieser geht hervor, dass man in der Nähe des auf den Gütern der Gräfin Polier liegenden Hüttenwerks Bissensk (am Flusse gleiches Namens, der mittelst der Koiwa und Tschussowaja in die Kama sliefst, am Westabhange des Urals, im Gouvernement Perm) von 1829, dem Jahre der Entdeckung des ersten Diamanten, bis zum Juli 1833 im Ganzen siebenunddreissig Diamanten gesunden habe, sämmtlich von guter Qualität, und einen unter ihnen von drei Viertel Karat Gewicht. Es mus dabei bemerkt werden, dass man vom Jahre 1830 an nur diejenigen sammelte, welche sich gelegentlich mit dem Waschgolde fanden, da Wäschen, eigends auf Diamanten angestellt, sich zu kostspielig erwiesen. Im J. 1831 hat man auch auf der Hauptkette des Urals, 15 Werste von Ekaterinenburg, auf den Gütern des Hrn. Medjer zwei Diamanten entdeckt, von denen einer fünf Achtel Karat wos. (Bulletin de la Société Géologique, T. IV. p. 100.)



1834. ANNALEN No. 39. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXI

XCI. Ueber das Verhältnifs des Augits zur Hornblende;

von Gustav Rose.

Deitdem ich zuerst in den Grünsteinen vom Ural Krystalle gesunden hatte, welche bei der äußern Form des Augits nur die Spaltungsflächen der Hornblende hatten. und die ich, um sie kurz bezeichnen zu können, Uralit en nennen vorgeschlagen hatte (diese Annal. Bd. XXII \$ 321), war ich bemüht gewesen, dergleichen Uralitkrystalle auch in Gebirgssteinen anderer Länder aufzufinden. hm vielleicht aus ihrem Vorkommen Aufschlüsse über ihre Bildung oder ihren Zusammenhang mit dem Augite zu erhalten. Ich hatte auch seitdem gefunden, dass das Vorkommen des Uralits keinesweges auf den Ural allein bechränkt sey, sondern dass er sich noch in manchen anfern Gegenden, theils unter den nämlichen, theils unter indern Verhältnissen finde, und hatte den Uralit dieser ndern Fundorte in einem Nachtrage zu der eben ervähnten Abhandlung (diese Annal, Bd. XXVII S. 97) beschrieben. Die hier angegebenen Gegenden waren:

1) Tyrol, wo der Uralit in eingewachsenen Krytallen in Grünstein, wie im Ural, an mehreren Orten rorkommt, am deutlichsten und von fast vollkommener Lehnlichkeit mit dem Grünsteine von Cavelliuski im Ural, in den Ulern des Travignolo bei Predazzo, undeutlicher in dem sogenannten Antophyllitfels von Clausen in Tyrol.

 Mysore in Ostindien, wo der Uralit auch in eiem Grünsteine vorkommt.

3) Arendal in Norwegen, wo der Uralit in aufgevachsenen Krystallen vorkommt.

Ich kann jetzt die Zahl der Fundorte noch mit einem neuen vermehren, da ich gefunden habe, dass auch der sogenannte Smaragdit aus Corsica, welcher in Krystallen oder krystallinischen Körnern in Saussurit eingewachsen ist, und mit demselben die bekannte Gebirgsart bildet, welche den Namen Verde di Corsica führt, nichts anderes als Uralit ist. Schon Haidinger hatte gezeigt 1), dass der Smaragdit dieses Fundortes weder ein eigenthümliches Mineral, noch eine Abanderung des Diallags sev, zu welchem ihn Hauy unter dem Namen Diallage verte gezählt batte, sondern dass er zur Hornblende gerechnet werden müsse. Er schloss diess aus den zwei vorhandenen Spaltungsslächen, die er bei dem Smaragdite dieses Fundortes beobachtete, und die, wenn auch nicht sehr vollkommen, doch von der Art sind, dass man den Winkel von 124°, den sie mit einander bilden, wenigstens annähernd mit dem Reflexionsgoniometer messen kann. Ueber die Form dieser Hornblende giebt Haidinger nichts näheres an, auch war diess damals von keinem Interesse. Die Krystalle sind eingewachsen, und lassen sich aus dem umgebenden Saussurit nicht herauslösen, doch kann man aus der Gestalt gewisser Durchschnitte, die man auf den Bruchslächen des Gesteins nicht selten erhält, folgern, dass sie die äussere Form des Augits haben, und sie daber Uralit seven. Sind nämlich die Krystalle beim Zerschlagen des Gesteines parallel einer Spaltungssläche zersprungen, so bilden sie unsymmetrische Sechsecke von denselben Winkeln, wie die Uralitkrystalle in den Grünsteinen von Cavellinski und Mostowaja im Ural, wovon man sich auf dieselbe Weise. wie bei diesen überzeugen kann 2). Die Winkel dieser Sechsecke sind so verschieden von denen, welche eingewachsene Krystalle der Hornblende bilden, wenn

¹⁾ Gilbert's Annalen, Bd. LXXV S. 381.

²⁾ Vergl. diese Annal. Bd. XXII S. 331.

tie parallel einer Spaltungssläche zerspringen, dass man aus ihnen mit derselben Sicherheit, als ob man die Krystalle herausgenommen hätte, die äusere Form bestimmen kann.

Was die Smaragdite anderer Gegenden betrifft, so lässt sich fiber diese mit weniger Sicherheit urtheilen. Im Saasser-Thal von Monte Rosa kommt der Smaragdit auch in einem Gemenge mit Saussurit vor; er hat, nach Haidinger, hier ebenfalls zwei Spaltungsflächen, die die Winkel der Hornblende haben, ob er aber zum Uralit zu rechnen sey, konnte ich an den Stücken in der Königlichen Sammlung in Berlin nicht sehen, da er nicht regelmäßig begränzt war, sondern mit unbestimmten Umrissen in dem Saussurit lag.

Verschiedener ist das Gemenge des Smaragdits und des Saussurits vom Bacher in Untersteiermark. Der letztere ist in demselben in geringerer Menge vorhanden, der erstere ist vorwaltend, und außerdem findet sich darin noch Granat und Cyanit. Der Smaragdit ist an den verschiedenen Stellen von verschiedenem Ansehen, grobkörnig, mehr oder weniger, und schaalig. Die grobkörnigen Partien haben an den verschiedenen Stellen zwei verschiedene Farben, sie sind braun oder lauchgrün bis grasgrün; die körnigen Zusammensetzungsstücke haben aber in beiden Fällen dieselben Spaltungsflächen, sie sind sehr vollkommen und deutlich, und schneiden sich unter Winkeln von 124°. Beide Farben gehen nur wenig in einander über ohne gerade scharf abzuschneiden. - Die weniger grobkörnigen Partien sind grasgrün bis smaragdgrün und ihrer Beschaffenheit nach wenig erkennbar, scheinen aber Augit zu seyn. Dunklere lauchgrüne Körner von Hornblende liegen nicht selten dazwischen. Von der grasgrünen Farbe sind auch der Hauptsache nach die schaaligen Partien. Die Zusammensetzungsstücke sind zuweilen nur sehr dünn, und dann auf den Zusammensetzungsflächen nach verschiedenen und durcheinander lan-

senden Richtungen gestreist; die dickeren Schaalen sind mehr oder weniger deutlich spaltbar, von der Zusammensetzungsfläche aus hat man nach der einen Seite hinter einander zwei Spaltungsslächen, die mit der Zusammengetzungsfläche Winkel von ungefähr 152° und 134° machen, nach der entgegengesetzten Seite dieselben; die Spaltungsflächen gehen also parallel einem geschobenen 4scitigen Prisma von 124° und einem anderen von 85°, und die Zusammensetzungsfläche bildet bei dem einen die Abstumpfungsfläche der stumpfen, bei der andern der scharfen Seitenkante. Die einen Spaltungsflächen gehen also parallel dem verticalen Prisma der Hornblende, die andern parallel dem des Augits. Die Spaltungsslächen beider sind aber unterbrochen und spiegeln durchaus nicht gleichmässig durch die ganze Masse durch. Die dem einen Prisma angehörigen Spaltungsflächen spiegeln bei der Messung mit dem Reflexionsgoniometer an gewissen Stellen, während die dem andern Prisma angehörigen an andern Stellen spiegeln. Daran, wie auch an den etwas verschiedenen Farben der verschiedenen Stellen, sieht man, dass das Ganze ein Gemenge ist von Hornblende und Augit. Die auseinander liegenden Blättchen bestehen zum Theil aus Hornblende, zum Theil aus Augit, aber in der oben angegebenen Lage, so dass die Spaltungstischen des Augits und der Hornblende in einer und derselben Richtung liegen, und wenn man auf dem Reflexionsgoniometer die einen Flächen eingestellt hat, die anderen auch zu gleicher Zeit eingestellt sind. Wo das Gemenge am deutlichsten sich darstellt, ist der Augit an Masse vorherrschend, seine Spaltungsflächen sind dann ziemlich vollkommen, und reflectiren die Bilder der Gegenstände deutlich, wenn auch nicht mit ganz bestimmten Umrissen: die Spaltungsflächen der Hornblende dagegen sind viel unvollkommener, haben ein etwas fasriges Ansehen, und denselben seidenartigen Glanz, oder vielmehr nur Schimmer, der auf dem Smaragdite von Corsica, und wend

gleich in weniger auffallendem Maasse, auch den übrigen Uraliten zukommt. Wo die Hornblende an Masse vorherrscht, ist das Gemenge undeutlicher, der Augit steckt zwischen der Hornblende in einzelnen Streisen und kleinen Partien, und hat viel unvollkommenere Spaltungsslächen, als da wo er mehr herrscht. Man kann die Winkel der Spaltungsslächen nur des Abends bei Licht messen, aber die Bilder einer hellen Flamme sind undeutlich und langgezogen.

Dass die schaaligen Partien Gemenge von Hornblende und Augit sind, hat schon vor mir Haidinger nachgewiesen 1), und darin stimme ich mit ihm überein, nur hat dieser ausgezeichnete Beobachter die Art der Verwachsung anders dargestellt als ich. Haiding er behauptet nämlich, dass die Zusammensetzungsfläche der schaaligen Zusammensetzungsstücke der Hornblende wohl, wie oben angegeben ist, parallel der Abstumpfungsfläche der stumpfen Seitenkante des verticalen Prisma's ginge, die des Augits dagegen parallel der schiefen Endfläche desselben, die mit der Abstumpfungsfläche der vorderen schärferen Seitenkante des verticalen Prisma's den Winkel von 106° 6' (nach Haüy) bildet. Das ist allerdings die Zusammensetzungsfläche, die sich beim Augit gewöhnlich findet, auch habe ich zwischen den Blättern des Smaragdits zuweilen noch andere bemerkt, die in anderen Richtungen spiegelten, als in den eben beschriebenen Richtongen, und dann sehr lebhaft, aber die Blättchen waren äußerst dünn, und ich habe weder die Lage derselben, noch überhaupt bestimmen können, ob sie Augit oder Hornblende seyen. Es ist möglich, dass es Augitblättchen in der von Haidinger angegebenen Lage waren, und dass sie in anderen Stücken deutlicher und grösser vorkommen. Da Haidinger die Stücke, die er zu seiner Beschreibung benutzt hat, an Ort und Stelle sammelte, so hatte er Gelegenheit, sich auch in dieser Rück-

¹⁾ A. a. O. S. 374.

sicht deutliche Exemplare auszusuchen, dass aber die Verwachsungen von Hornblende und Augit, wie ich sie gegeben habe, vorkommen, geht aus meiner Beschreibung hervor, und diese sind an den Stücken, die ich in der Königlichen Sammlung in Berlin zu untersuchen Gelegenheit hatte, allein nur deutlich.

Aehnliche Gemenge von Augit und Hornblende, wie in dem sogenannten Smaragdit vom Bacher, in welchen beide Substanzen auch auf dieselbe Weise verbunden sind, wie ich sie hier beobachtet habe, kommen aber auch an anderen Orten und noch viel deutlicher vor. Ich bin auf diese Gemenge erst in der neueren Zeit aufmerksam geworden; in meinen früheren Abhandlungen habe ich wohl Verwachsungen von Hornblende und Augit beschrieben, aber doch nur solche, wo kleine Hornblendekrystalle auf größeren Augitkrystallen aufgewachsen waren und sie bedeckten. Man sieht diese Verwachsung nirgends deutlicher, als bei der schon früher (diese Aug. Bd. XXII S. 333) erwähnten Druse von grünlichweißen Augit (Sahlit) von Arendal. Die Krystalle vom Sahlit sind groß und deutlich, die Flächen des geschobenen 4 seitigen Prisma's sind die herrschenden Seitenslächen, die Abstumpfungen der schärferen und stumpferen Seitenkanten treten nur untergeordnet hinzu, an den Enden sind die Krystalle mit den Hauy'schen Flächen P und t begränzt. Sie werden, wie ich früher angegeben hatte, von kleinen schwärzlichgrünen Hornblendekrystallen bedeckt, die theils so darauf sitzen, dass ihre Hauptaxen und Abstumpfungsflächen der vorderen (stumpfen) Seitenkauten mit der Hauptaxe und den vorderen (scharfen) Seitenkanten des darunter befindlichen Augitkrystalls parallel sind; theils aber auch in unbestimmten Richtungen auf dem Sablite liegen. Die ersteren Krystalle sitzen nur auf dem Sahlit, und sind in ihn nicht eingewachsen, lassen sich daher mit einem Messer absprengen ohne einen Eindruck in dem Sahlitkrystall zu hinterlassen. Außen diesen grüblichschwarzen Hornblendekrystallen sitzen über dem Augit noch eine Menge anderer Hornblendekrystalle von lichter grünlichgrauer, zuweilen auch etwas bräunlicher Farbe auf, die sich, ohne zu zerbrechen, nicht absprengen lassen, sondern sich ganz unbestimmt in's Innere des Sahlitkrystalls hineinziehen. Beim Zerschlagen des Sahlitkrystalls sieht man diess ganz deutlich. Die Hornblendemasse schneidet ganz scharf an der Augitmasse ab, Farbe und Lage der Spaltungsslächen, die bei beiden sehr deutlich sind, lassen die Substanzen beider auf das Bestimmteste unterscheiden.

Dasselbe ist auch bei dem grünen Augite vom Baikal-See, dem sogenannten Baikalit, der Fall, die schmalen, in diesem Fall weißen Hornblendeprismen, die ihn bedecken, lassen sich, ohne Beschädigung des darunter sitzenden Krystalls, nicht abbrechen, und ihre Masse zieht sich auch mehr oder weniger in's Innere hinein. Die ganze Oberfläche der Baikalitkrystalle erscheint meistens wie angefressen, nur wenige von Hornblende freie Stellen haben Glanz, die anderen mit Hornblendeprismen bedeckten Stellen scheinen in allen Richtungen matt, die ausgenommen, in welchen ihre Seitenflächen liegen.

Am interessantesten in dieser Rücksicht sind aber die grünlichschwarzen Augitkrystalle von Arendal. Diese Krystalle haben in den verschiedenen Drusen, wie man sie in den Sammlungen sieht, gewöhnlich ein sehr verschiedenes Anschen, die einen haben vollkommen glänzende und glatte Flächen, andere sind stellenweise matt, und hier mit kleinen Hornblendekrystallen bedeckt, und noch andere sind durch die aufsitzenden Hornblendekrystalle ganz drusig geworden; sie glänzen nur in der Richtung der Seitenflächen der kleinen Hornblendeprismen, auch in der Richtung der Abstumpfungsflächen der vorderen Seitenkanten, denn diese Flächen finden sich noch bei den kleinen Hornblendekrystallen; in der Richtung der Seitenflächen des geschobenen 4 seitigen Prisma's, wie auch

der Abstumpfungsflächen der stumpfen Seitenkanten dagegen, sieht man keine Spur von Glanz. Diese Flächen
sind selbst eigentlich gar nicht da und entstehen nur scheinbar, die Flächen des geschobenen Prisma dadurch, dass
an ihren Stellen die bedeckenden kleinen Hornblendeprismen mit den scharfen Seitenkanten von der Mitte nach
den Seiten des Augits so zurücktreten, dass die scharfen
Seitenkanten der Hornblendeprismen sämmtlich in der
Ebene der Seitenflächen des geschobenen Prisma's liegen, die Abstumpfungen der stumpfen Seitenkanten dadurch, dass an ihren Stellen die scharsen Seitenkanten
der bedeckenden Hornblendeeprismen alle in einer Ebene
liegen, die der Abstumpfung der stumpfen Seitenkante
des Augits parallel ist.

Im Innern haben die äußerlich glänzenden Augitkrystalle die gewöhnlichen Spaltungsslächen des Augits, und von der gewöhnlichen Vollkommenheit, bei den außerlich gesleckten oder stellenweise mit kleinen Hornblendeprismen bedeckten Krystallen sieht man beim Zerschlagen, dass sich die Hornblendemasse mehr oder weniger in's Innere zieht, sie zeichnet sich vor der Augitmasse durch etwas dunklere Farbe aus, und ist schon daran zu erkennen, besser noch wenn man die Spaltungsflächen bei einem hellen Lichte spiegeln lässt; oft sind es nur wenige Hornblendestreifen, die bis in's Innere gedrungen sind, zuweilen ist aber das Innere fast ganz mit Hornblendemasse erfüllt. In den äußerlich ganz drusigen Krystallen sieht man dagegen von den Spaltungsflächen nach dem geschobenen 4 seitigen Prisma des Augits nicht die geringste Spur, man findet nur die Spaltungstlächen der Hornblende; sie haben ein sasriges Ansehen, wie die der in den Grünsteinen eingewachsenen Uralitkrystalle, sind aber durch Reflexion eines Lichtes recht gut zu messen Diese Krystalle sind innerlich auch oft mit eisenhaltigen Kalkspath gefüllt und brausen beim Betröpfeln mit Säuren: oft ist dieser zersetzt, und statt seiner sind Höhlungen entstanden, die nur zum Theil mit Eisenocher ausgefüllt sind; andere bilden aber im Innern eine vollkommen homogene Hornblendemasse, wo man weder durch Unterschied in der Farbe noch durch Spiegelung die getingste Spur von Augitmasse sehen kann.

Dieser vollkommene Uebergang, den man bei dem Augit von Arendal beobachten kann, von den äußerlich glänzenden Krystallen, die im Innern nicht die geringste Spur von Hornblendemasse enthalten, bis zu den äußer lich drusigen Krystallen, die im Innern nicht die geringste wahrnehmbare Spur von Augit enthalten, wenn gleich sie ausserlich die Form des Augits haben, macht die Vorstellung einer Verwachsung von Augit und Hornblendemasse, die man besonders bei Betrachtung des eben beschriebenen Sablites von Arendal haben konnte, wenig wahrscheinlich. Man müste annehmen, dass die drusien Krystalle doch noch im Innern etwas Augitmasse enthielten, sieht aber nicht ein, wie diese, in jedem Fall doch nur sehr geringe Menge die Ursache hat seyn könpen, dass das Ganze ihre Form hat annehmen können. Vielmehr drängt sich dem Beobachter der Gedanke auf, dass dieser ganze Uebergang bei den Krystallen von Arendal durch allmälige Umänderung der Masse des Augits in die der Hornblende hervorgebracht sey. Wenn man tich aber genöthigt sieht, wegen des vollkommenen Uebergangs, die aufgewachsenen Uralkrystalle von Arendal für jungeänderte Augitkrystalle zu halten, so ist man auch gezwungen den eingewachsenen Krystallen vom Ural und den übrigen Gegenden eine gleiche Entstehung zuzuschreiben. Die Uralite von Mostowaja und Cavellinski im Ural, von Predazzo in Tyrol und Mysore in Ostindien sind in diesem Falle vollständig umgeändert, die in den Grünetein von Muldakajewsk im Ural eingewachsenen Krystalle, welche einen Kern von grasgrünem Augit, äußerlich aber eine schwärzlichgrüne Hülle von Uralit enthalten, nur unvollständig umgeändert. Gewöhnlich sind die kleineren Krystalle in diesem Grünsteine schon völlig umgeändert, und nur die größeren haben im innern noch einen unversehrten Kern. Aber auch in den meist vollig unversehrten grasgrünen Augitkrystallen von Nicolajewsk im Ural habe ich bei einzelnen Krystallen beim Zerschlagen im Innern schon einzelne Stellen von Horrblende gefunden, die, da man sonst in der ganzen Masse des Grünsteins keine Hornblende entdecken kann, doch für eine anfangende Umänderung halten muß, so daß also dieselbe nicht immer so regelmässig von außen nach innen vor sich gegangen ist, sondern oft auch, vielleicht durch kleine Risse und Spalten begünstigt, wie man diess an den Krystallen von Arendal ganz deutlich wahrpebmen kann, stellenweise schnell in's Innere gedrungen ist. Dass man bei den Grünsteinen, in welchen Augit vorkommt, Hornblende nie anders als im Zustande des Uralites eingewachsen findet, ist aber ebenfalls ein Umstand, der für die Umänderung des Augits in Uralit sehr spricht.

Bemerkenswerth wäre freilich bei dieser Erklärungsweise die große Regelmäßigkeit, mit welcher diese Umänderung erfolgt ist. Sind die Uralitkrystalle in der That in Hornblende veränderte Augitkrystalle oder Afterkrystalle der Hornblende, so sind sie das erste Beispiel, dass die Afterkrystalle Spaltungsflächen haben. Gewöhnlich besteht das Innere der Afterkrystalle in einer mehr oder weniger grobkörnigen bis dichten, oder aus einer fasti-Masse; die fasrigen Individuen stehen entweder senkrecht auf den äußeren Flächen des Afterkrystalls, wie bei den geschmolzenen Zucker, wenn er sich in krystallisirten ungeändert hat, oder bilden büschelförmige Aggregate, die von außen nach innen gewachsen sind, wie bei den Afterkrystallen des Malachits, in der Form der Kupferla-Vielleicht bestehen aber auch die Uralitkrystalle aus fasrigen Individuen, die nur nicht, wie gewöhnlich rechtwinklig oder schiefwinklig in Büscheln zusammenpruppirt, von aufsen nach innen gewachsen sind, sondere

uder und der Hauptaxe des Augitkrystalls pan, und ausserdem noch die bestimmte Lage Augitkrystall haben, dass die Abstumpsungsr vorderen (stumpfen) Seitenkante der Abstume der vorderen (scharfen) Seitenkante des Aud ist. Das auffallend fasrige Ansehen und der e Schimmer, welchen die Spaltungsflächen des igen, und das drusige Ansehen, welches den eenen Uralitkrystallen eigen ist, machen diese ohl wahrscheinlich. Die regelmässige Gruppilasrigen Individuen kann durch die Spaltbarkeit parailel den Flächen seines verticalen Prisma's Abstumpfungsflächen seiner scharfen und stumen veranlasst, und durch die große Achulich-Form zwischen Hornblende und Augit begün-Die fasrigen Individuen baben also Lagen an-



genommen, wie die sich durchschneidenden Linien der nebenstehenden Figur, die einen horizotalen Durchschnitt durch einen Uralitkrystall darstellt, bei welchen M die Flächen des verticalen Prisma's, r und I die Abstumpfungsstächen der scharfen und stumpfen Seitenkanten

allel den Lagen, in welchen die fasrigen Hornividuen auseinander liegen, sind dieselben auch die Spaltungsstäche des einen Individuums liegt ertsetzung der Spaltungsstäche des anderen Indiund so mag die ganze Spaltbarkeit des ganzen eten Krystalls entstanden seyn.

rei bleibt nun noch eine besondere Frage, ob Umänderung die chemische Zusammensetung des Augits sich verändert oder nicht, ob man also Hornblende und Augit für zwei dimorphe Substanzen, wie Arragonit und Kalkspath, oder vielleicht richtiger noch, wie Granat und Vesuvian, oder nur für zwei sehr äbnlich zusammengesetzte, wie etwa Malachit und Kupferlasur anzusehen hat. Ich habe die Frage über die chemische Zusammensetzung des Augits und der Hornblende schon früher erörtert. Die chemische Zusammensetzung beider Substanzen ist sich allerdings sehr ähnlich, aber nach unserer Kenntnis nicht gleich zu setzen. Da wir indessen nicht im Stande seyn werden weder für den Augit noch für die Hornblende allgemein gültige Formeln aufzustellen, die aufgestellten Formeln immer nur für gewisse Fälle gültig sind, nicht aber auf die ganzen Gattungen passen, so wäre es wohl möglich, dass größere Reihen von Analysen uns doch noch auf eine für beide Gattungen zultige Formel führen könnten. Die Umänderung der weifsen Hornblende oder des Tremolits in weifsen Augit oder Diopsit durch blosse Schmelzung ') spricht allerdings für die gleiche Zusammensetzung des Augits und der Hornblende; aber ehe man nicht bewiesen hat, dass bei der Schmelzung der Hornblende in der That keine Veränderung in der chemischen Zusammensetzung, sey es durch Ausscheidung einzelner Bestandtheile oder sonst irgend einen Umstand, vor sich geht, kann man diesen Beweis nicht für entscheidend halten.

Die verschiedene Farbe, die die in den Augit eingewachsenen Hornblendetheile gewöhnlich, wenn auch nur in geringem Maafse zeigen, welche also nach meiner Erklärung der Augit bei der Umänderung in Hornblende annimmt, deutet doch auf eine Umänderung der Masse, wodurch die Umänderung der Structur von Augit in Hornblende hervorgebracht wird. Diese Umänderung mag vielleicht darin bestanden haben, daß sich das in den Angiten enthaltene Eisenoxydul höher oxydirte; durch diese

¹⁾ Diese Anual, Bd. XXII S. 338.

höbere Oxydation des Eisens entsteht ein geringeres Verhältnis der Kieselsäure zu den Basen, als in dem unzersetzten Augit stattfindet, das aber vielleicht sehr nabe demjenigen kommt, in welchen bei den thonerdehaltigen Hornblenden die Kieselsäure zu den Basen steht. Es ist bekannt, dass diese Hornblendeabänderungen viel weniger Kieselsäure enthalten, als die thonerdefreien, und während bei diesen der Sauerstoff der Kieselsäure hinreicht. mit den Basen 3 bis neutrale kieselsaure Verbindungen zu bilden, er in jenen kaum hinreicht & kieselsaure Verbindungen zu bilden. Da Thonerde und Eisenoxyd isomorph sind, so kann durch Aufnahme von Sauerstoff und Oxydation seines Eisenoxyduls der Augit eine chemische Zusammensetzung erhalten, die mit der mancher thonerdehaltigen Hornblende gleichkommt, und auf diese Weise also auch sich in Hornblende umändern. Diese Umänderung käme also in diesem Falle der der Kupferlasur in Malachit sehr nahe, die, wie schon Haidinger gezeigt 1) bat, dadurch erfolgt, dass die Kupferlasur 1 At. Koblensäure verliert und 1 At. Wasser aufnimmt.

Welcher Meinung man aber auch in Rücksicht der chemischen Zusammensetzung in Betreff des Augits und der Hornblende anhängen mag, so würde, falls sich die Ansicht von der Umänderung des Augits in Hornblende, worauf, wie mir scheint, der jetzige Stand der Dinge hinweist, bestätigen sollte, man gezwungen seyn, Hornblende und Augit für zwei verschiedene Gattungen zu halten, die, ungeachtet der Aehnlichkeit der Form durch keine Uebergänge in einander übergehen, wiewohl die Möglichkeit dazu vorbanden ist, und in geometrischer Hinsicht beide auf einander vollkommen reducirbar sind. Wenn aber noch eine Umänderung des Augits in Hornblende stattfindet, so schließt diese eine regelmäßige Verwachsung beider Gattungen nicht aus. Eine solche ist an der obenerwähnten Sahlitdruse, bei welcher sich die auf den Sahlit-

¹⁾ Diese Ann., Ild. XI S. 180,

krystallen aufsitzenden Hornblendekrystalle ohne Beschidigung des darunter befindlichen Krystalls herunternebmen lassen, zu deutlich, um sie läugnen zu wollen, und ist gewifs in allen Fällen anzunehmen, wo in einer regelmäßigen Vereinigung von Augit und Hornblende die letztere vollkommen glänzende, nicht fasrige Spaltungsflächen hat.

XCII. Veber das Suboxyd des Bleis.

Bekanntlich hält Dulong den schwarzen pulverförmigen Rückstand, den er bei trockner Destillation des kleesauren Bleioxyds bekam, für das Suboxyd des Bleis, und dieselbe Oxydationsstufe bildet auch, nach Berzelina, den Ueberzug, mit dem sich metallisches Blei an der Luft bekleidet. Indefs wird diefs Suboxyd nicht von allen Chemikern anerkannt und seine Zusammensetzung ist gleichfalls noch unbekannt. Diese Gründe haben Hrn. Boussing ault veranlast, es näher zu untersuchen.

Er bereitete es durch Zersetzung des kleesauren Bleioxyds in einer Retorte. Um es aber gehörig rein zu erhalten, trieb er die Hitze dabei nur bis zur anfangenden Rothgluth, und dann ließ er das Product, nach vollendeter Gasentwicklung, vollständig und unter sorgfältigem Ausschluß der Lust in der Retorte erkalten. Die erste Vorsichtsmaßregel ist nöthig, damit die Kieselerde des Glases das Suboxyd nicht zersetze, was unter Ausscheidung von Blei und Bildung von Oxydsilicat geschieht, und die zweite, damit sich das Suboxyd nicht höher oxydire; zu letzterem Behuse verbindet Hr. B. den Hals der Retorte lustdicht mit einer Röhre, deren senkrecht hinabgehender Theil etwa 28 Zoll lang ist und in Quecksilber hinabgeht. Bei dieser Länge des Rohrs kann natürlich das Quecksilber beim Exkalten nicht in die Re-

torte steigen, auch wenn daselbst ein vollkommenes Vacuum entstände 1).

Das Bleisuboxyd ist sehr dunkel grau, fast schwarz. Bis zu einer wenig unter dem Schmelzpunkt des Bleis liegenden Temperatur erhitzt, verwandelt es sich in Oxyd. Schwefel-, Chlorwasserstoff- und Essigsäure greifen es an, besonders in der Wärme; es bilden sich Bleioxydsalze, unter Abscheidung von metallischem Blei. In Wasser eingerührt, hält es sich unverändert; hat die Luft aber Zutritt, geht es dabei ziemlich rasch in kohlensaures Oxyd über.

Quecksilber unter Wasser mit dem Suboxyd in Berührung gebracht, zieht kein Blei aus demselben, zum Beweise, dass diess Suboxyd kein blosses Gemenge von Blei und Bleioxyd ist.

Um die Zusammensetzung des Suboxyds zu bestimmen, wurde dasselbe in einer Cupelle von Beinasche unter der Muffel eines Probirofens bis zur anfangenden Rotgluth erhitzt und dadurch vollständig in Oxyd verwandelt. 5 Grm. gaben auf diese Weise in zwei Versuchen 5,18 Grm. Oxyd. Darnach sind im Suboxd 100 Metall mit 3,86 Sauerstoff verbunden, oder, wenn man mit Berzelius das Bleiatom = 1294,5 setzt, zwei Atome Metall auf ein Atom Sauerstoff. Die Formel für das Suboxyd ist also Pb

Kleesaures Zinnoxydul, bereitet durch Eingießen von Kleesaure in essigsaures Zinnoxydul, giebt bei der Destillation außer Wasser, Kohlenoxyd, Kohlensäure und einem empyreumatischen Oel, einen hellbraunen Rückstand, den Hr. B. für Zinnoxydul erkannte. Kleesaures Wismuth gab Wasser und Kohlensäure zum Destillat und metallisches Wismuth zum Rückstand, wie es, nach Dulong, das kleesaure Silber, Quecksilber und Kupfer thut. (Ann. de chim. et de phys. T. LIV p. 264.)

¹⁾ Schon Gehlen wandte vor 25 Jahren zu ähnlichen Zwecken dasselbe Mittel au. P.

XCIII. Einfluss der Temperatur auf die Lösung des Jod-Amidins; von Hrn. Lassaigne.

Das Jod-Amidin, erhalten durch vorsichtiges Eingielsen einer alkoholischen oder wässrigen Jodlösung in eine durch Ausziehung des Kleisters (fécule) mit kaltem Wasser bereitete Lösung des Amidins, ist nicht bloss durch seine schöne Indigfarbe merkwürdig, sondern hauptsächlich dadurch, dass es diese seine Farbe bei 89° bis 90° C. verliert und bei langsamer oder plötzlicher Erkaltung wieder annimmt. Diese Erscheinung lässt sich mit derselben Lösung mehrmals wiederholen, sobald man nur nicht den Punkt der vollständigen Entfärbung überschreitet, denn kocht man die Lösung etwa anderthalb Minuten lang, so färbt sie sich beim Erkalten nicht mehr. Es hat sich dam durch Einwirkung des Jods auf einen Theil des Amidins Jodwasserstoffsäure gebildet; durch vorsichtiges Zusetzen einer schwachen Chlorlösung kann man indess das blaue Jod-Amidin wieder herstellen. Der Entfärbungspunkt der blauen Jod-Amidin-Lösung hängt von deren Dichtigkeit ab. Eine concentrirte Lösung entfärbt sich bei -1-89° C. mit gleichem Volume Wasser verdünnt, aber schon bei 77º C.

Das Amidin aus zerriebener Weizenstärke unterscheidet sich von dem aus Kartoffelstärke durch die schön violette Farbe seiner Jodverbindung, auch durch das Verhalten seiner Lösung zu Säuren. (Annales de chimie et de physique, T. LIII p. 109.)

1834. ANNALEN No. 40. DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXL

XCIV. Ueber die Zusammensetzung des Nitrobenzids und Sulfobenzids; con E. Mitscherlich.

1) Das Nitrobenzid.

Reine ziemlich concentrirte Salpetersäure wirkt so wenig auf das Benzin ein, dass man es damit destilliren kann, ohne dass es verändert wird. Mit rauchender Salpetersäure dagegen erwärmt, findet eine Einwirkung unter Wärmeentwicklung statt, weswegen man auch das Benzin nur in kleiner Menge zu der erwärmten Salpetersäure hinzusetzen darf; die entstandene Verbindung löst sich in der warmen Salpetersäure vollständig auf, scheidet sich aber beim Erkalten zum Theil wieder daraus ab, indem sie, da sie leichter als die Salpetersäure ist, sich auf der Obersläche der Flüssigkeit ansammelt. Verdünnt man die Säure mit Wasser, so sinkt die Verbindung zu Boden, da sie schwerer als Wasser ist. Durch Auswaschen mit Wasser und durch Destilliren kann man sie leicht vollkommen rein erhalten. Sie bildet eine etwas gelblich gefärbte Flüssigkeit von intensiv süßem Geschmack und einem eigenthümlichen Geruch', welcher zwischen dem des Bittermandelöls und des Zimmtöls liegt; bei 15° beträgt ihr specifisches Gewicht 1,209, sie kocht bei 213° und destillirt unverändert über. Bei 30 wird sie fest, indem krystallinische Nadeln die flüssige Masse durchziehen; mit dieser Substanz kann man Salpetersäure destilliren, ohne dass sie sich verändert. Mit verdünnter Schwefelsäure erwärmt, destillirt sie, wenn die Temperatur hoch genug ist, unverändert über; mit concentrirter Schwefelsäure erhitzt, wird sie, unter Entwicklung von schwefliger Säure und unter starker Färbung der Flüssigkeit, zerleg!. Chlor und Brom durch die Flüssigkeit geleitet, wirken nicht darauf; wird jedoch Chlor mit dem Dampfe der Substanz durch ein beißes Rohr geleitet, so findet eine Zersetzung statt, indem sie Chlorwasserstoffsäure bildet. Mit Kalium erwärmt, detonirt sie so hestig, daß die Gefäße zersprengt werden; eine wäßrigte Kaliauslösung wirkt wenig darauf ein, Kali in Alkohol ausgelöst zersetzt sie bei der gewöhnlichen Temperatur nicht, damit gekocht färbt sich die Auslösung intensiv roth. Destillirt man die rothe Auslösung, so erhält man eine rothe Substanz, welche bei der gewöhnlichen Temperatur sest ist; ich werde späterbin darauf zurückkommen. Aummoniak wirkt nicht daraus.

Sie ist in Wasser fast ganz unlöslich, in Alkohol und Aether in jedem Verhältniss; in concentrirten Säuren, z. B. Salpetersäure und Schweselsäure, ist sie leicht löslich, bei erhöhter Temperatur mehr als bei niedriger.

0,273 Grm. der Verbindung mit Kupferoxyd verbranut, gab 0,574 Kohlensäure, worin 0,1593 Kohle, und 0,1015 Wasser, worin 0,01126 Wasserstoff enthalten sind; darnach ist in 100 Theilen der Verbindung 58,36 Kohlenstoff und 4,123 Wasserstoff enthalten.

0,4875 Grm. mit Kupferoxyd verbrannt, gaben 1,037 Kohlensäure, worin 0,287 Kohlenstoff, und 0,1775 Wasser, worin 0,0197 Wasserstoff enthalten ist; darnach ist in 100 Theilen der Verbindung 58,70 Kohlenstoff und 4,04 Wasserstoff enthalten.

0,317 Grm. der Verbindung gaben 28 C. C. Stickstoff bei 760 Millim. corr. Barometerstand und 15° Temperatur, darnach enthält die Verbindung 10,6 Proc. Stickstoff. Bei einem zweiten Versuch gaben 0,2505 der Verbindung 25 C. C. Stickstoffgas von 20° ½ und 7626 Millim. corr. Barometerstand; darnach enthält die Verbindung 11,6 Proc. Stickstoff, Die Substanz wurde bei diesem Versuch mit Kupferoxyd nach der gewöhnlichen Weise verbrannt, nachdem vor dem Zerspringen der Kugel, welche die Verbindung enthielt, die Luft aus dem

Verbrennungsrohr durch Kohlensäure, welche durch Glühen von kohlensaurem Bleioxyd entwickelt wurde, ausgetrieben war; nach dem Verbrennen wurde alles Stickstoffgas, welches noch in dem Rohr zurückgeblieben war, wiederum durch Glühen einer anderen Menge von kohlensaurem Bleioxyd ausgetrieben. Diese Methode, welche von Dumas angegeben worden ist, scheint mir für diese Bestimmungen ein sehr genaues Resultat zu geben.

Nach dem Mittel dieser Versuche besteht daher die Verbindung, da das Fehlende Sauerstoff ist, in 100 Thei-

len aus:

58,53 Saueratoff 4,08 Wasserstoff 11,20 Stickstoff 25,99 Sauerstoff.

Diese Zusammensetzung kommt folgender Zusammensetzung so nahe, dass man keine andere für richtiger ansehen darf, nach der nämlich die Verbindung besteht aus:

58,92 Kohlenstoff = 12 Maaís Kohlenstoffgas 4,008 Wasserstoff = 10 - Wasserstoffgas

11.37 Stickstoff = 2 - Stickstoffgas 25,69 Sauerstoff = 4 - Sauerstoffgas.

Die Bestimmung des specifischen Gewichts der Substanz im gasförmigen Zustand gab folgendes Resultat:

Corrig. Barometerstand beim Zuschmelzen 755^m,3

Corr. Thermometerstand des Metallbades 251°

Das Rohr mit dem Gase gefüllt, wog 47,258 Grm.

Das Rohr mit trockner Luft von 10° und

755^{mm},3

Das Rohr mit Wasser von 15° gefüllt, wog 272,0 Grm.

An Luft von 15° war zurückgeblieben

1,3 C.C.

Specifisches Gewicht des Gases =4.40.

Zwei andere Versuche, bei welchen ein großer Ueberschuss der Substanz genommen und die zurückgebliebene Lust nicht bestimmt wurde, gaben 4,35 und 4,38. Da das specifische Gewicht stets etwas höher ausfällt,

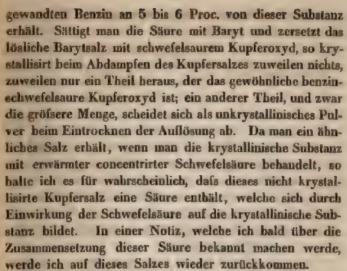
weil die Temperatur im Rohr etwas niedriger ist, als die des Metallbades, so ist

3 Maafs Kohlenstoffgas =2,5314 1 Maafs Nitrobenzidg. = $2\frac{1}{4}$ - Wasserstoffg. =0,1720 =0,488 1 - Sauerstoffgas =1,1026 4,2940

Da nun ein Maass Salpetersäure sehr wahrscheinlich aus ½ Maass Stickstoffgas und 1½ Maass Sauerstoffgas besteht, so hat sich also ein Maass Salpetersäuregas mit einem Maass Benzin zu einem Maass Nitrobenzidgas verbunden, indem ½ Maass Wasserstoffgas und ¼ Maass Saueratoffgas aus der Verbindung sich ausgeschieden haben.

2) Das Sulfobensid.

Setzt man zu Nordhäuser Vitriolöl so lange in kleinen Mengen Benzin hinzu, bis beim Umschütteln nichts mehr davon aufgelöst wird, so sondert sich, wenn man die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt, mit etwas Benzip, welches im Ueberschuss zugesetzt war, eine krystallinische Substanz in so geringer Menge aus, dass sie kaum 1 bis 2 Procent vom angewandten Benzin beträgt. Mit kohlensaurer Barvterde gesättigt und durch schwefelsaures Kupferoxyd zerlegt, krystallisiren aus der so erhaltenen Flüssigkeit, wenn man sie vollständig verdampfen läset, Krystalle von einer Verbindung von Kupseroxyd mit der Säure des löslichen Barytsalzes heraus; benzinschweselsaures Kupseroxyd nämlich. Setzt man dagegen Benzin zu wasserfreier Schwefelsäure hinzu, so erhält man, ohne dass im Mindesten eine Zersetzung des Benzins erfolgt, sich folglich keine Spur von schweslichter Säure zeigt, eine zähe Flüssigkeit, welche in wenig Wasser sich vollkommen auflöst, aus der aber, wenn sie mit viel Wasser versetzt wird, sich die krystallinische Substanz in größerer Menge aussondert, so dass man vom an-



Die krystallinische Substanz, welche nur sehr wenig in Wasser löslich ist, kann man durch Auswaschen mit Wasser von der anhängenden Säure vollständig reinigen; um sie ganz rein zu erhalten, löst man sie auf in Aether, filtrirt die Auflösung und läßt sie krystallisiren, die Krystalle destillirt man.

Man kann diese Verbindung, welche in Aether und Alkohol löslich ist, durch Verdampfen dieser Auflösungen, in bestimmbaren Krystallen erhalten. Sie schmilzt bei 100° zu einer durchsichtigen farblosen Flüssigkeit und kocht bei einer Temperatur, welche zwischen dem Kochpunkt des Quecksilbers und Schwefels liegt; sie ist farblos und geruchlos. In Alkalien ist sie unlöslich, in Säuren löst sie sich auf und wird durch Wasser daraus gefällt; mit Schwefelsäure erhitzt, verbindet sie sich damit zu einer eigenthümlichen Säure, welche sich mit der Baryterde zu einem löslichen Salze verhindet; von den übrigen Säuren wird sie nicht veräudert. Mit Salpeter oder mit chlorsaurem Kali gemengt und erhitzt, läfst sie sich ohno Zersetzen abdestilliren; in stark erhitzten

schmelzenden Salpeter, oder in chlorsaures Kali, welches so stark erhitzt worden ist, daß es sich zersetzt, geschüttet zerlegt sie sich mit Detonation. Chlor oder Brom wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht darauf, erhitzt man aber die Substanz bis sie anfängt zu kochen, so wird sie durch Chlor und auch durch Brom zerlegt, indem sich Chlorbenzin, worauf ich später zurückkommen werde, bildet. Nach vielen vergeblichen Versuchen, bei denen ich diese Substanz über Kupferoxyd, über Gemenge von chlorsaurem Kali mit Chlorkalium oder kohlensaurem Kali leitete, gelang es mir vermittelst dieser Zersetzung, den Schwefel- und Sauerstoffgehalt derselben genau zu bestimmen. Den Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt bestimmte ich durch Verbrennen mit Kupferoxyd nach der gewöhnlichen Weise.

0,335 Grm. der Substanz gaben 0,801 Grm. Kohlensäure, worin 0,2217 Grm. Kohle und 0,1375 Grm. Wasser, worin 0,01525 Wasserstoff enthalten sind.

0,295 Grm. durch Chlor zersetzt, gaben, indem die Producte in Ammoniak geleitet wurden und mit Ammoniak abgespült worden, 0,304 schwefelsauren Baryt, worin 0,1045 Schwefelsäure enthalten sind.

Hundert Theile der Substanz gaben also:

66,18 Kohlenstoff 4,552 Wasserstoff 35,42 Schwefelsäure 106,152

Der Ueberschuss bei der Analyse und das Verbältnis des Kohlenstoss zum Wasserstoss zeigt binreichend, dass die Verbindung auf folgende Weise zusammengesetzt ist, nämlich aus:

66,42 Kohlenstoff = 12C 4,52 Wasserstoff = 10H 14,57 Schwefel = S 14.49 Sauerstoff = 2O.

Beide Verbindungen haben sich daber gebildet, indem Salpetersäure und Schwefelsäure sich zu einer neutralen Verbindung mit dem Benzin vereinigt, und indem aus der Verbindung 2 Maass Wasserstoff und 1 Maass Sauerstoff sich als Wasser ausgeschieden haben. Dieses ist unstreitig der Grund, weswegen diese Verbindung so innig ist, dass man durch die gewöhnlichen Mittel, wodurch man Säuren auszutreiben pflegt, diese Verbindungen nicht zerlegen kann. Sie sind ein entscheidendes Beispiel dieser Art, und lassen einen directen Schloss auf die Zusammensetzung einer großen Anzahl von organischen Verbindungen zu. Da diese Substanzen den Amiden am nächsten stehen, so schlage ich für die erstere den Namen Nitrobenzid, für die zweite den Namen Sulfobenzid vor. Auf ähnliche Weise kann man die Verbindung, welche man durch Destillation des festen Chlornaphtbalin, wobei Chlor und Wasserstoff weggehen, erhält, Chlornaphthalid nennen,

XCV. Ueber zwei besondere Klassen von Atomen organischer Verbindungen.

Für die Entwicklung der Gesetze, nach welchen die organischen Verbindungen zusammengesetzt sind, ist es unbestreitbar nützlich, dass man verschiedene Ansichten entwickle, und dass, selbst wenn diese Ansichten sich späterhin als onrichtig erweisen sollten, derjenige, welcher sie ausstellt, wenn sie ihn oder Andere zu Thatsachen gesührt haben, Dank verdiene; und ich glaube, dass von diesem Gesichtspunkt aus durch die Resultate, welche die Untersuchungen über das Benzin und seine Verbindungen, welche ich bekannt gemacht habe und noch bekannt machen werde, gegeben haben, die Ansichten, wel-

che ich über die Art, die Zusammensetzung dieser Verbindungen anzusehen, aufgestellt habe, nicht getadelt werden können.

Diese Verbindungen nämlich führen, wie viele andere, zu der Ansicht, dass es, außer den gewöhnlichen, zwei besondere Klassen von Atomen organischer Verbindungen giebt, wovon die eine Klasse Substanzen entbält, deren Bestandtheile inniger mit einander verbunden sind, als es bei den gewöhnlichen Verbindungen derselben mit anderen Körpern der Fall ist; die andere Klasse aber Substanzen entbält, welche durch Verbindung von zwei zusammengesetzten Körpern, oder von einem einsachen und einem zusammengesetzten Körper, entstanden sind, aus welcher Verbindung sich ein Theil ausgeschieden hat.

Die erste Klasse von Atomen kommt sowobl bei den unorganischen als organischen Verbindungen vor; bei beiden aber kommen chemische Verbindungen vor, welche bei derselben Zusammensetzung verschiedene Eigenschaften zeigen, und als Ursache davon giebt man mit Recht an, dass sich die Substanzen zu innigeren und weniger innigeren Verbindungen vereinigen lassen. Auch kann man bei dem Uebergang der einen Verbindung in die andere bei mehreren Substanzen Entwicklung von Wärme und sogar von Licht beobachten 1). Da die Phosphorsäure oder die Kieselsäure sich mit Basen zu innigeren und loseren Verbindungen willkührlich vereinigen lassen, wenn man diese nämlich durch Glühen oder auf nassem Wege darstellt, so ist es natürlich, bei den organischen Verbindungen, da wir dabei schon mehrere isomerische Verbindungen kenneu, wie die ¡Weinsäure und Traubensäure, zwei und

¹⁾ Den ersten Versuch dieser Art habe ich 1820 in einer Vorlesung, welche Berzelius vor dem Kronprinsen von Schweden
damals hielt, mit dem Godolinit gesehen, und gans so erklären kören, wie von ihm die Lehre von der Isomerie später auseinander
gesetst worden; ich selbst habe seit dieser Zeit in meinen Vorlesungen in jedem Somester diese Lehre mit den dasu gehörenden
Versuchen vorgetragen.

vielleicht noch mehrere Stufen von Innigkeit der Verbindungen anzunehmen; und so scheint es mir nicht unwahrscheinlich zu seyn, daß wir bei einigen organischen Substanzen nur die innigeren Verbindungen kennen. Zu solchen innigen Verbindungen möchte ich die Wasserstoffsäuren mit dem Aetherin, z. B. den Salzäther, den Traubenzucker, als Verbindung von Alkohol, Kohlensäure und Wasser, u. s. w. rechnen. Verbindungen der Kohlensäure, des Wassers oder anderen Säuren mit dem Aetherin, die den gewöhnlichen Verbindungen dieser Säure entsprechen, und die wir als die loseren anzuseben haben, kennen wir nicht. Zu diesen innigeren Verbindungen gehören die Verbindungen der Schwefelsäure mit dem Naphthalin, dem Alkohol und dem Aether, und viele andere mehr.

Zu der zweiten Klasse gehören wahrscheinlich eine sehr große Anzahl von Verbindungen, für welche jedoch die Art der Zusammensetzung sehr schwer zu bestimmen seyn wird. Das Benzin bietet in seinen Verbindungen. einige nur ausgenommen, die besten Beispiele dafür. 4 At. Benzin nämlich, welche, da jedes Atom Benzin aus 3 At. Kohlenstoff und 3 At. Wasserstoff besteht, 12 At. Kohlenstoff und 12 At. Wasserstoff enthalten, ververbinden sich so mit Sauerstoffverbindungen, dass 2 At. Wasserstoff mit 1 At. Wasserstoff aus der Verbindung heraustreten; so dass also das zusammengesetzte Atom 1 At. Wasser weniger enthält, als die Substanzen, durch die es gebildet worden ist. Die Annahme dieser Klasse von Atomen leitet man ungezwungen aus der atomistischen Theorie ab, indem da, wo die Atome der beiden mit einander verbundenen Substanzen einander am nächsten liegen, eine solche Verbindung und das Ausscheiden derselben stattfinden kann; die Thatsache selbst giebt eine etwas klarere Ansicht, als man sich bisher von dem Nebeneinanderliegen der Atome machen konnte, weitere Untersuchungen werden wohl zeigen, wie weit sie sich erweitern lässt. Die Zerlegung der Verbindungen dieser Klasse in die Substanzen, woraus sie entstanden, gelingt nur sehr selten; indem gewöhnlich diese Verbindungen sehr innig sind, und sie eher durch die hohe Temperatur, welche man bei der Zersetzung auwendet, und durch die Einwirkung ihrer Bestandtheile auf einander, als durch Verwandtschaften der angewandten Zersetzungsmittel zerlegt werden; so zerfällt das Nitrobenzid, wie ich angeführt habe, mit Kali erhitzt, nicht in Benzin und Salpetersäure. Die benzinschweselsaum Salze zerfallen, mit Ueberschuss von Basis erhitzt, nicht vollständig in Schwefelsäure und Benzin, es werden aufser Benzin und Schwefelsäure noch andere Zersetzungsproducte gebildet, so dass bei den Benzinverbindungen nur die Benzoësäure (die Benzinkohlensäure), welche auch nur mit Silberoxyd verbunden, zu dieser Klasse gebört, Kohlensäure und Benzin giebt. Es ist daher uatürlich, dass man bei einer großen Anzahl von organischen Säuren den Kohlenwasserstoff nicht stets ausscheil den kann, obgleich die Analyse derselben, wie z. B. die der beim Verseifungsprocess gebildeten und von Chevroul untersuchten, deutlich zeigt, dass sie aus einem Kohlenwasserstoff mit Kohlensäure bestehen, da auch bei ihren Verbindungen mit Basen 1 At. Wasser eben so wie bei dem benzoësauren Silberoxyd ausgechieden wird. Die Untersuchung der Benzinverbindungen hat mich abgehalten, diese Zerlegungen weiter zu verfolgen. Es gelang mir früher, zur Zeit wie ich das Benzin darstellte, durch Destillation voo Margarinsäure mit überschüssigem Kali neben den gasförmigen Destillationsproducten eine Flüssigkeit zu erhalten, welche leichter als absoluter Alkohol war, welche ich aber noch nicht so rein erhalten habe, dass ihr Kochpunkt constant war; die Leichtigkeit, womit sie von Schwefelsäure und anderen Substanzen zersetzt wird, bewog mich die Untersuchung derselben aufzuschieben, und die des Benzins, welches sich nicht so leicht zersetzt, zuerst vorzunehmen. Ich habe diese Substanz einstweilen Saponin genannt. Es ist mir gleichfalls sehr wahrscheinlich. daß ein großer Theil der verbreitetsten vegetabilischen Säuren, z. B. Citronensäure, aus Verbindungen von Kohlenwasserstoff mit Koblensäure oder einer anderen Oxydationsstufe der Kohle bestehe. Da aber das sehr zusammengesetzte Atom der Benzoëschwefelsäure, welche aus 1 At. Benzoësäure und 2 At. Schwefelsäure besteht, und die durch die große Reihe von krystallisirbaren Salzen, welche sie bildet, zu den ausgezeichneteren Säuren gehört, zu dieser Klasse von Atomen gehört, und auch nach der Art, wie diese Säure zusammengesetzt ist, viele organische Säuren zusammengesetzt seyn können, so würde es unrecht seyn, durch bloße Rechnung auf eine mögliche Weise die complicirte Zusammensetzung derselben zu erklären, auch nur darauf hinzudeuten, da solche Rechnungen nur ungewisse Resultate geben können.

Welche indifferente organische Verbindungen, ob nicht die verschiedenen Kampherarten, die Stereoptene, die sauerstoffhaltigen flüchtigen Oele dem Nitrobenzid und Sulfobenzid analog zusammengesetzt sind, ist noch schwer zu bestimmen, doch gehört, wie mir es scheint, ein großer Theil dahin.

Zu dieser Klasse von Atomen gehören unstreitig der Harnstoff, als eine Verbindung von Kohlensäure und Ammoniak, woraus ein Atom Wasser sich ausgeschieden hat, und die übrigen Amide, und außer diesen werden wir eine große Anzahl von Verbindungen ausfinden, aus welchen, statt daß zwei Atome Wasserstoff und ein Atom Sauerstoff als Wasser verbunden sich bei anderen ausscheiden, 2 Atome Wasserstoff sich mit 2 Atomen Chlor, Brom, Jod, Cyan, Schwefel, Selen und Tellur verbunden ausscheiden. Ein Beispiel dieser Verbindung ist das von Laurent untersuchte Chlornaphthalid, welches man erhält, wenn man Chsornaphthalin destillirt. Ich habe schon angeführt, daß ich es für wahrscheinlich halte, daß die von Wöhler und Liebig untersuchten Chlor-, Jod-, Brom-, Schwefel- und Cyanbenzoylverbindungen aus Ben-

zin mit Chlorkohlenoxyd u. s. w. bestehen: und zwar würden diese Verbindungen ganz den übrigen Benzinverbindungen anolog seyn, indem nämlich im Chlorbenzoyl z. B. 4 Maass Benzingas sich mit 4 Maass Chlorkohlenoxydgas vereinigen, und 2 Maass Wasserstoff mit 2 Maass Chlor verbunden sich ausscheiden. Ich habe bisher vergebens versucht, theils indem ich Kohlenoxydgas mit Brom dem Sonnenlichte aussetzte, theils indem ich in Chlorkohlenoxydgas Verbindungen von Schwefel, Brou, Jod etc. erhitzte, andere Verbindungen des Kohlenoxydgases dieser Klasse darzustellen; eben so wenig gelang es mir, indem ich Chlorkohlenoxydgas mit Benzin dem Sonnenlichte aussetzte, eine Einwirkung zu erhalten. Doch zweitle ich um so weniger an dem Gelingen dieser Versuche, da der von Dumas dargestellte Aether durch eine analoge Einwirkung des Chlorkohlenoxydgases auf den Alkohol gebildet wird.

Mitscherlich.

XLVI. Vermischte Notizen.

1) Scheidung des Broms vom Chlor. — In der neuen Ausgabe seines Lehrbuchs, Bd. I. S. 251, giebt Berzelius dazu folgende Methode an. Man sättigt die Auflösung des chlorhaltigen Broms in Wasser vollständig mit Chlorgas. Sollte sich das chlorhaltige Brom in einer salzhaltigen Flüssigkeit befinden, so destillirt man es mit gehöriger Vorsicht in eine Wasser enthaltende Vorlage ab, sättigt dann das Destillat zuerst mit Chlorgas, und setzt nun so viel ätzendes Kali hinzu, bis die Flüssigkeit farblos ist. Dabei bildet sich Chlorkalium nebst chlorsaurem und bromsaurem Kali. Die Lösung wird nun mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, wodurch Chlorsilber und bromsaures Silberoxyd niedersallen. Der

ausgewaschene Niederschlag wird in einer verkorkten Flasche mit Barytwasser macerirt, wodurch sich in der Flüssigkeit bromsaurer Baryt bildet, ohne daß das Chlorsilber zersetzt wird. Nach Abdampfung des Barytwassers, welches in Ueberschuß angewandt worden seyn muß, erhält man krystallisirte bromsaure Baryterde, die, zur sicheren Befreiung von jeder Spur von Chlorbarium, mit ein wenig Weingeist von 0,84 gewaschen werden kaun; darauf verwandelt man sie durch Glühen in Brombarium, und zersetzt dieses dann durch Braunstein und Schweselsäure.

- 2) Weißer Phosphor. Cagniard-Latour will beobachtet haben, dass von zwei Phosphorstangen, weiche, die eine in lustleerem, die andere in lustvollem Wasser, einen Monat lang in einem bloss von gewöhnlichen Tageslicht beleuchteten Zimmer ausbewahrt wurden, nur die letztere sich mit der bekannten weißen Rinde (Ann. Bd. XXVII S. 563) bekleidet habe. (L'Institut; No. 34.)
- 3) Prüfung der Atomgewichte. Dr. Turner hat eine aussührliche Arbeit unternommen, um zu entscheiden, ob die britischen oder continentalen Atomengewichte die genaueren seyen. Das Resultat dieser Prüfung ist, wie vorauszusehen, sehr zu Gunsten der letzteren ausgefallen, und wird hoffentlich zur Folge baben, dass man in England, wenigstens bei wissenschaftlichen Untersuchungen, den Gebrauch der willkührlich abgerundeten Zahlen ausgiebt. Nachstehende Tasel enthält sämmtliche von Dr. T. bestimmten Zahlen, verglichen mit denen von Berzelius und Thomson. Das Atomgewicht des Sauerstoffs ist dabei = 8 gesetzt.

	Thomson.	Berzelius.	Turner.
Blei	104	103,5598	103,6
Silber	110	108,1285	108
Chlor	36	35,412	35,42
Barium	70	68,5504	68,7

	Thomson.	Berselius.		Turner	-
Quecksilber	200	202,5315	(Sefström)	202	1
Stickstoff	14	14,1628	-	14,15	
Schwefel	16	16,0932		16,09	

Die von Berzelius festgesetzten Aequivalente, sagt Hr. T., sind im Allgemeinen wesentlich dieselben als meine. Ich habe fortwährend Gelegenheit gehabt mich zu überzeugen, welch außerordentliche Sorgfalt er auf seine Versuche verwendet, und mit welcher Ehrlichkeit er dieselben beschreibt. Seine Bestimmungen, wenn sie direct aus seinen eigenen Versuchen gezogen worden, sind gewöhnlich sehr große Annäberungen. Der Hauptunterschied zwischen uns beiden liegt in der Art, die Aequivalente zu berechnen. Berzelius nimmt das Mittel aus seinen sämmtlichen Resultaten, und berechnet dabei das Atomengewicht bis zu einer Anzahl von Decimalstellen, die im Allgemeinen die durch den Versuch gerechtsertigte Approximation weit überschreitet; ich dagegen nehme das Mittel aus den Gränzwerthen der Resultate, und vernachlässige dabei alle Decimalstellen, welche auf die erste zweiselhafte Ziffer solgen. - (Philosoph. Transact, 1833. pt. II p. 523 bis 544.)

4) Stearin. — Bekanntlich hat Hr. Chevreul gezeigt, dass im Allgemeinen bei der Verseisung der Fette Talgsäure, Oelsäure und Margarinsäure (acides stearique, oleique et margarique) gebildet werden. Ueberdies hat er gesunden, dass die Fette durch Behandlung mit Alkohol in zwei Körper zerfallen, einen minder schmelzbaren, Stearin genannt, und einen andern mehr schmelzbaren, welchem er den Namen Olein gegeben. Durch Verseisung des so bereiteten Stearins erhielt er Stearinsäure in Menge, aber außerdem Oelsäure; eben so durch Verseisung des Oleins viel Oelsäure, aber begleitet von Talgsäure. Das Stearin und Olein des Hrn. Chevreul's waren demnach noch nicht rein. Sie vein dargestellt zu

haben, ist ein Verdienst, das sich kürzlich Hr. Lecanu erwarb.

Das reine Stearin verwandelt sich bei der Verseifung in reine Stearinsäure und in ebenfalls reines Oelsüls. Es ist weiß, farb- und geschmacklos, krystallisirt in perlunutterartig glänzenden Blättchen, läßt sich pülvern, ist schmelzbar, und erstarrt bei 54° C. zu einer halbdurchsichtigen Masse wie Wachs. Stärker erhitzt, zersetzt es sich, ohne sich zu färben, und liefert Stearinsäure in Fülle. Es löst sich in warmen Alkohol und fällt daraus beim Erkalten in schneeigen Flocken nieder. Es löst sich in siedendem Aether in großer Menge; allein bei 150° C. nimmt dieses Lösemittel nur 123 seines Gewichtes auf 1). Das Wasser ist ohne Wirkung auf dasselbe. Das reine Stearin besteht aus:

Kohlenstoff	78,02
Wasserstoff	12,38
Sauerstoff	9,60
	100,00.

Diese Zusammensetzung führt zu der Formel $C_{73}H_{140}O_{7}$ oder hesser zu der $C_{70}H_{134}O_{5}+O_{3}H_{6}O_{2}$. Diese Formel, auf die man schwerlich gekommen seyn würde, wenn man nicht durch die Untersuchungen des Herrn Chevreul geleitet worden wäre, führt zu nachstehenden Resultaten.

Das Stearin läfst sich ansehen als ein Atom wasserfreies Oelsüfs, verbunden mit einem Atom wasserfreier Stearinsäure. Betrachtet man das Oelsüfs als eine Basis, so verhält sich der Sauerstoff dieses zu dem der Stearinsäure wie 2:5, wie in allen neutralen stearinsauren Salzen. Im Acte der Verseifung bindet das Stearin zwei

¹⁾ Diese Angabe scheint verdächtig. Der Aether siedet bekanntlich schon hei etwa 36°, und weiterhin heifst es, das reine Stearin werde durch Erschöpfung des Talgs mit kaltem Aether dargestellt.

Atome Wasser, von denen eins in die Stearinsäure, das andere in das Oelsüfs übergeht.

Das reine Stearin erhält man durch Erschöpfung des Talgs mit kaltem Aether. Der Hammeltalg enthält davon † seines Gewichts. Man kann es auch dadurch bereiten, dass man den Talg mit etwas Terpenthinöl schmilzt und das Product zwischen Fliesspapier ausdrückt. Bei Wiederholung dieser Operation bleibt zuletzt Stearin zurück, das man nur noch mit siedendem Aether umzukrystallisiren braucht. Hr. Lecanu hat auch ein Versahren entdeckt, welches reines Margarin zu liesern verspricht.

(L'Institut, No. 48 p. 118.)

5) Anziehung durch schwingende Körper. - Ein Hr. Guyot hat der Pariser Academie hierüber Folgendes mitgetheilt. Eine in Schwingung versetzte Stimmgabel zieht eine kleine Scheibe von Papier, Metall oder irgend einer anderen Substanz an, wenn sie an einen Faden aufgehängt wird, sehr leicht ist und eine gewisse Fläche darbietet. Eine Glocke von Metall oder Glas, ein Streisen von Glas. Metall oder Holz bewirkt dieselbe Erscheinung, sobald die Schwingungen nur eine gewisse Intensität besitzen. Die Anziehung erstreckt sich bis auf 8 oder 9 Linien Abstand, wenn auch die Amplitude der Oscillationen des Körpers nur eine Linie beträgt. Die Anziehung ist desto stärker, je näher die Scheibe ist. Kommt sie, parallel dem Körper, mit diesem im Contact, so bleibt sie an ihm hängen, so lange die Vibrationen eine gewisse Stärke besitzen. Berührt sie ihn schief, wird sie lebhaft abgestofsen. (L'Institut, No. 45.)

1834. ANNALEN No. 41. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND XXXL

XCVII. Untersuchungen im Gebiet der organischen Chemie; von Hrn. J. Dumas.

(Auszug aus den Ann. de chim. et de phys. T. LIV p. 225.)

Die früher in einer Abhandlung mit Hrn. Boullay aufgestellte Ansicht, dass der Zucker ein Kohlensäure-Aether sev, verbunden mit einer Betrachtung über die merkwürdige Zusammensetzung der Chlorkohlenoxydsäure (Chloroxycarbonsaure), welche vermuthen liefs, dass durch die Einwirkung dieser Säure auf Alkohol ein wenigstens ähnlicher Aether entstehen würde, wenn, während das Chlor mit dem Wasserstoff der Hälfte des im Alkohol enthaltenen Wassers zu Chlorwasserstoffsäure zusammenträte. das Kohlenoxyd sich mit den übrigen Bestandtheilen des Alkohols verbände, - war es, wie es scheint, was Hrn. Dumas zur Anstellung der nachfolgenden Versuche bewogen hat. Diese haben nun zwar in Betreff der Isolirung eines wirklichen Kohlensäureäthers die Hoffnungen des Verfassers nicht verwirklicht, dagegen aber zur Entdeckung eines neuen Aethers und einer andern eben so merkwürdigen Substanz geführt.

Chlorkohlenoxyd- Aether (Ether oxichlorocarbonique). Hr. Dumas bereitete 15 Liter Chlorkohlenoxydgas, und liefs in den Ballon, welcher sie enthielt, 30 Grammen absoluten Alkohol treten 1). Fast augenblick-

1) In Betreff der Bereitung dieses Gases bemerkt Hr. Dumas, dals Sonnenlicht nicht wesentlich dazu erforderlich sey (was übrigens auch achon J. Davy angiebt. P.), dass vielmehr ein Gemenge von hohlenosyd- und Chlorgas schon im gewöholichen Tageslicht innerhalb 24 Stunden sich vollkommen entfärlet und in Chlorkohlenoxydgas verwandelt.

Da zu der Darstellung des neuen Acthers ein trockner luft-

lich erhitzte sich dieser stark, unter Annahme einer Bern steinfarbe (John Davy, der Entdecker des Chlorkohlenoxydgases, spricht nicht von dieser Einwirkung). Er schüttelte den Ballon, und als nun die Reaction beendigt schien, liefs er Luft eintreten, um das verschwundene Gas zu ersetzen. Nach einer Viertelstunde nahm er die Flüssigkeit aus dem Ballon und setzte ihr ein etwa gleiches Volum destillirten Wassers hinzu. Sogleich bildeten sich zwei Schichten, eine: schwer ölartig, ganz wie Oxaläther aussehend, und die andere: leicht, wäßsrig und stark mit freier Chlorwasserstoffsäure beladen.

Die ölige Flüssigkeit mit einem Stechheber herausgezogen und auf dem Sandbade über Chlorcalcium und Bleiglätte rectificirt, besafs alle Eigenschaften eines wahrhaften Aethers. Allein dieser Aether enthielt sichtlich Chlor, denn er brannte mit grüner Flamme, und, nach seiner Verbrennung, fällte er Silberoxydlösung reichlich. Das Chlor, wiewohl es zum Theil in Chlorwasserstoff verwandelt worden, war also auch zum Theil in die Verbindung getreten.

Nur eine genaue Analyse konnte die problematische Natur dieser Verbindung enthülten. Sie wurde auf die gewöhnliche Weise angestellt.

I. 0,469 Aether gaben 0,584 Kohlensäure und 0,216 Wasser. — II. 0,596 einer andern Portion gaben 0,717 geschmolzenes Chlorsilber. Der Aether wurde hiezu durch glühenden Kalk zersetzt; der Kalk blieb dabei fast weiß.

teerer Ballon erforderlich ist, und ein mit Siegeltack besestigter Hahn wegen der Weingeistdämpse dabei nicht angewandt werden dars, so versährt Hr. D. solgendermaßen. Er nimmt eine Kantschuckslasche, bindet den Hals derselben um den Hahn sein, sehneidet in ihren Boden ein Loch, zieht sie nun straff über den Hals des ersten besten Ballons und schiebt, aur Besestigung des Ganzen, noch eine durchlöcherte Bleihülse darüber, welche den Hahn durchläst. Diese Montirung lässt sieh leicht aussetzen und abnehmen. Die Bleihülse verhütet zugleich, dass die Kautschuckslasche beim Evacuiren des Ballons eingedrächt werde.

kaum daße einige Stückchen sich grau färbten. Ueberdieße entwickelte sich ein brennendes Gas in großer Fülle. Der Kalk wurde in verdünnter Salpetersäure gelöst und durch salpetersaures Silberoxd gefällt. — 0,386 Aether ließerten 0,478 Kohlensäure und 0,176 Wasser. — III. 0,533 einer dritten Portion Aether, mit Sorgfalt bereitet und auf dem Wasserbade über Aetzkalk rectificirt, gaben 0,231 Wasser und 0,667 Kohlensäure.

Die Resultate hievon sind:

	I.	11.	111.	Rech	nung.	
Kohlenstoff	34,4	34,2	34,2	33,6	C ₆ (1)	ı
Wasserstoff	5,1	5,0	4,8	4,6	H ₁₀	
Chlor		30,7		32	Cla	
Sauerstoff		30,1		29,4	04.	

Hiernach ist diese Verbindung zu betrachten als: C₂ O₃ Cl₂ + C₄ H₆ + H₂ O,

als ein wahrhafter Aether von einer neuen und sehr merkwürdigen Art. In der That enthält dieser Aether weder Kohlensäure noch Chloroxycarbonsäure, sondern eine zwischen beiden stehende Säure. Bei der Chloroxycarbonsäure (Phosgensäure) ist die Hälfte des Sauerstoffs der Kohlensäure durch Chlor ersetzt ²); hier dagegen ist bloß ein Viertel dieses Sauerstoffs durch Chlor vertreten.

Die neue in diesem Aether enthaltene Säure verdiente so gut wie die Davy'sche den Namen Chloroxycarbonsäure, da sie, wie jene, Chlor, Koble und Sauerstoff in solchen Verhältnissen einschließt, daß, wenn das Chlor durch Sauerstoff ersetzt würde, Kohlensäure entstände. Wie das Davy'sche Gas ein Chlorid von Kohlenoxyd ist, wäre diese Säure ein Chlorid von Oxalsäure; da aber diese Namen sich schlecht zur Bezeichnung ihrer Verbindungen eignen, so hält Hr. D. es für besser die

¹⁾ C=76,437, wie immer in diesem Aussatz.

P.

²⁾ thre Zusammensetzung ist nämlich C2O2Cl4.

neue Säure Oxychlorocarbonsäure zu nennen, für die Davy'sche aber den Namen Chloroxycarbonsäure beizubehalten, so dass die Auseinandersolge der Worte Chlor und Oxygen das Vorwalten dieses oder jenes Stosses andeuten würde.

Die Entstehung des neuen Acthers ist übrigens die: dass 4 Volume Chloroxycarbonsäure auf 4 Volume Alkohol wirken, die Hälfte des in diesen enthaltenen Wassers zersetzen und dadurch 4 Volume Chlorwasserstoffsäure und den neuen Acther bilden, wie es folgende Gleichung verdeutlicht:

 $Cl_4 C_2 O_2 + H_{12} C_4 O_2 = Cl_2 H_2 + (Cl_2 C_2 O_3 + C_4 H_6 + H_2 O)$

Dieser Acther ist sehr slüssig, farblos und ohne Wirkung auf Lackmus. Er kocht unter 0°,773 Lustdruck bei 94° C. und hat bei 15° C. die Dichte 1,133. Er brennt mit grüner Flamme. Sein Geruch ist sehr angenehm, wenn man ihn mit vieler Lust gemengt außehnaubt; der Dampf für sich ist aber erstickend und im hohen Grade zu Thränen reizend.

Die Dichte des Dampses, von Hrn. D. nach seiner Methode bestimmt, ergab sich =3,82. Folgendes waren die Resultate des Versuchs:

Gewichtsüberschuss des dampfvollen über den lustvollen Ballon: 0,267; — Temperatur der Lust 14° C.;
— Barometer 0,773; — Temperatur des Damps 133° C.;
— Räumlichkeit des Ballons 160 C. C.; — Beim Dampf
gebliebene Lust 21 C. C.; — Temperatur dieser Lust,
über Wasser gemessen, 10° C.; — Gewicht eines Liter
Damps = 4,967; Dichte des Damps = 3,823.

Nach der obigen Analyse würde man für diese Dichte haben:

C₆ H₁₀ O₄ Cl₂

 $5,059 + 0,0688 + 4,410 + 4,880 = 15,037 = 4 \times 3,759$.

Was zugleich mit dem Versuch und mit der Dampfbildung anderer Actherarten übereinstimmt. Mit warmen Wasser in Berührung gebracht, wird er stark sauer, ohne Zweisel durch eine analoge Reaction, wie sie andere zusammengesetzte Aetherarten zeigen. — Concentrirte Schweselsäure löst ihn. Es entweichen bald, besonders bei geringer Erwärmung, reichlich Chlorwasserstossdämpse, und, wenn man mit dem Erhitzen sortfährt, schwärzt sich die Säure, unter Ausstossung eines breunbaren Gases.

Urethan. Bringt man den neuen Aether mit concentrirter Ammoniakssigkeit in Berührung, so eutsteht eine so hestige Reaction, dass die Mischung in's Kochen kommt und zuweilen eine Art von Verpussung verursacht. Ist das Ammoniak in Ueberschuss, so verschwindet der Aether gänzlich; es bilden sich chlorwasserstoffsaures Ammoniak und eine neue Substanz von interessanten Eigenschaften.

Um diese zu erhalten dampft man das Product der Reaction im Vacuo bis zur vollständigen Trockne ab, thut den Rückstand in eine recht trockne Retorte und destillirt ihn in einem erhitzten Oelbade. Die neue Substanz geht als eine farblose Flüssigkeit über und erstarrt zu einer blättrigen, wallrathähnlichen Masse. Trübt die wäfsrige Lösung dieser Substanz Silberlösung, so wiederholt man die Destillation bei mäßiger Temperatur, wodurch man dann ein reines Product bekommt.

Diese neue Substanz ist weifs, unter 100° C. schmelzbar, flüchtig und gegen 108° ohne Veränderung destillirbar, wenn sie trocken ist; ist sie aber feucht, so wird dabei ein Theil versetzt, unter reichlicher Entbindung von Ammoniakgas. Sie ist sehr löslich im Wasser, kalten wie warmen, eine neutrale Lösung gebend, die Silbersalze nicht fällt. Sie löst sich auch sehr gut in Alkohol, selbst wasserfreiem.

Das Krystallisationsbestreben dieser Substanz ist so groß, daß einige Tropsen ihrer Auslösung bei freiwilligem Verdunsten immer lange und dünne, vollkommen durchsichtige Krystalle geben. Ihre Größe und Nettigkeit sind von der Art, daß Hrn. D. keine Substanz bekannt ist, die eine ähuliche Neigung zum Krystallisiren besäße. Diese Krystalle schienen ihm wasserfrei zu seyn; sie bilden sich gleich gut in wäßrigen und alkoholischen Lösungen, wie auch in der geschmolzenen Masse, selbst wenn man sie ziemlich schnell erkalten läßt.

Die Analyse dieses neuen Products gab folgende Resultate:

I. 0,491 Substanz, durch Krystallisation gereinigt, gaben 0,698 Kohleusäure und 0,351 Wasser. — 0,100 Substanz gaben 13,5 C.C. feuchtes Stickgas bei 12° und 0°,763.

11. 0,494 derselben Substanz lieferten 0,705 Kohlensäure und 0,352 Wasser. — 0,200 Substanz gaben 27 C. C. feuchtes Stickgas bei 13° und 0°,754.

Die zerlegte Substanz trübte Silbersalze, indess so schwach, dass sie nur von der Beimengung einiger Hundertel Salmiak herrühren konnte. Um indess der Unwesentlichkeit des Chlorgebalts ganz sicher zu seyn, wurde eine Portion der Substanz zerlegt, die durch wiederholte Sublimation ganz von der Reaction auf Silbersalze befreit worden war.

111. 0,497 dieser Substanz gaben 0,727 Kohlensäure und 0,358 Wasser. — 0,305 derselben Substanz lieferten 39 C. C. feuchtes Stickgas bei 11° und 0^m,772.

Aus diesen Resultaten geht folgende Zusammensetzung hervor:

	I.	11.	111.	Rechn	ung.
Kohle	39,3	39,5	40,5	40,8	Ca
Wasserstoff	7,9	7,9	7,9	7,7	H,
Stickstoff	16,0	15,9	15,6	15,7	N
Sauerstoff			36,0	35,8	O ₂

Diese Zusammensetzung entspricht der Formel: $C_2O_4+C_4H_8+N_2H_6$,

d. h. einem wasserfreien Bicarbonat von Kohlenwasserstoff und Ammoniak

Man könnte die neue Substanz auch als trocknes milchsaures Ammoniak ansehen; allein sie unterscheidet sich wesentlich von diesem dadurch, daß sie erstlich gar nicht die Reactionen eines milchsauren Salzes besitzt, und zweitens, daß sie rasch und leicht krystallisirt, während das milchsaure Ammoniak im Vacuo über Schwefelsäure immer Syrupsconsistenz behält und durchaus nicht krystallisirt. 1).

Endlich kann man sie auch als eine Verbindung gleicher Atome von Kohlensäure-Aether und Harnstoff (*Urce*), als (CO₂+C₄H₈+H₂O)+(CO+N₂H₄) betrachten, und in Auspielung darauf belegte Hr. Dumas die neue Substanz mit dem Namen *Urethan*.

Was die Dichte des Urethandampfs betrifft, so gab ein in dieser Beziehung angestellter Versuch folgende Resultate:

Temperatur des Dampfs = 198°; Gewichtsüberschufs des dampfvollen über den luftvollen Ballon = 0,178; Räumlichkeit des Ballons = 191 C. C.; zurückgebliebene Luft bei 13° C. = 17,6 C. C.; Barometer = 0,770 Met.; Temperatur der Luft = 16°; Gewicht eines Liters vom Dampf = 4,08 Grm.; Dichte desselben = 3,14.

Die Rechnung giebt:

 C_8 N_2 $H_{1.4}$ O_4 5,0592+1,9534+0,9632+4,4104=12,3862=4×3,096.

Oxaläther, Die Widersprüche, welche sich gegen den Satz seiner Aethertheorie erhoben, dass der Doppelt-

¹⁾ Der Vergleich mit dem milchsauren Ammoniak ist auch wohl unpassend, da die Milchsäure, nach Pelouze's und J. Gay Lussac's Angaben, nur für sich im sublimirten Zustande die Zusammensetzung Colla O4 besitzt, in ihren Salzen aber immer noch ein Atom Wasser aufnimmt, also eine Verbindung von Colla O, ist.

Kohlenwasserstoff eine dem Ammoniak zu vergleichende Salzbase sey, haben Hrn. Dumas veranlasst, eine neue Arbeit mit dem Oxaläther vorzunehmen, als dem Körper, bei welchem sich der Streit am leichtesten eutscheiden lasse. Man kann diese Arbeit, von der wir hier einen Auszug mittheilen wollen, in drei Theile zerfällen.

Den ersten bildet eine neue Analyse zur Bestätigung der früher angegebenen Zusammensetzung des Oxaläthers. 0,971 desselben verbrennt, gaben 1,735 Kohlensäure und 0,605 Wasser. Darnach besitzt dieser Aether die Zusammensetzung:

	Versuch.	Rechnung.
Kohlenstoff	49,4	49,7 C ₆
Wasserstoff	6,8	6,5 H ₁₀
Sauerstoff	43,8	43,8 C ₊

entsprechend der Formel C₂O₃+(C₄H₈+H₂O), alles in Uebereinstimmung mit den früheren Resultaten.

Der zweite Theil besteht in der Thatsache, dass sich bei Behandlung des Oxaläthers mit Ammoniakslüssigkeit Oxamid bildet, indem der Oxaläther ($C_2 O_3 + C_4 H_3 + H_2 O$) mit dem Ammoniak ($N_2 H_6$) zu Alkohol ($C_4 H_6 + H_4 O_2$) und Oxamid ($C_2 O_2 N_2 H_4$) zerfällt. Da dieselbe Thatsache bereits von Prof. Liebig beobachtet worden ist (S. 331 dieses Bandes), so kann sie hier ohne Schaden übergangen werden. Wir wollen nur bemerken, dass Hr. D. das auf diesem Wege bereitete Oxamid zwei Mal analysirt und wirklich entsprechend der Formel $C_2 O_2 N_2 H_4$ zusammengesetzt gefunden hat.

Der dritte Theil betrifft endlich das Product, welches durch Einwirkung des trocknen Ammoniakgases auf den Oxaläther entsteht. Früher (Annal. Bd. XII S. 450) fand Hr. D., dies sey oxalweinsaures Ammoniak, d. b. ein neutrales und wasserfreies oxalsaures Doppelsalz von Doppelt-Kohlenwasserstoff und Ammoniak. Zu demselben Resultat ist er auch durch seine neuen Versuche ge-

kommen, nur nennt er es jetzt Oxamethan, wegen seiuer Aualogie mit dem Urethan.

Er bereitete es, indem er in Oxaläther, der sich in einer tubulirten Retorte befand, so lange trocknes Ammouiakgas leitete, bis, nach mässiger Erwärmung, alles fest geworden war. 100 Aether gaben dabei 76 bis 77 Oxamethan, während dieselbe Quantität nur 60 Oxamid gegeben haben würde. Die feste Substanz, zwischen mehren Bogen Josephapapier ausgepresst, stellte glänzende, fettig aussehende Blättchen dar, ganz wie es in der früheren Abhandlung beschrieben worden. Sie löste sich im heißen Alkohol und krystallisirte daraus in noch glänzenderen, seidenartigen Lamellen. Vom Alkohol wird sie auch nicht zersetzt, wohl aber vom heißen Wasser, denn die Lösung ist sauer, wie Hr. D. vermuthet, durch Bildung von Alkohol und doppeltoxalsaures Ammoniak. Sie schmilzt unterhalb 100°, verflüchtigt sich aber erst über 220° und sublimirt dabei zu schönen strahlenförmigen Lamellen.

- 0,5 Oxamethan gaben 0,722 Kohlensäure und
 0,267 Wasser. 0,3 Oxamethan lieferten bei 10° und
 0,76 an gesättigt feuchtem Stickgas 32 C. C.
- II. 0,6 eines mit Alkohol umkrystallisirten Oxamethaus gaben 0,75 Kohlensäure und 0,273 Wasser. 0,5 desselben Oxamethans lieferten 49 C. C. feuchtes Stickgas bei 13° und 0,769.

Darnach ist die Zusammensetzung:

	1.	11.	Rechnung.
Kohlenstoff	39,95	41,50	41,4 C4
Wasserstoff	5,92	6,06	5,9 H,
Stickstoff	12,88	11,81	. 11,9 N
Sauerstoff	41,25	40,63	40,8 O ₃ .

Das berechnete Resultat entspricht der Formel:

 $C_2 O_3 + C_2 H_4 + N H_3$

nach welcher das Oxamethan ein neutrales oxalsaures Doppelsalz von Koblenwasserstoff und Ammoniak ist. Man kann es aber auch ansehen als eine Verbindung von Oxaläther und Oxamid, denn:

$$C_4 O_6 + C_4 H_8 + N_2 H_6 = (C_2 O_5 + C_4 H_8 + H_2 O) + C_2 O_2 N_2 H_4$$

und dieser Beziehung wegen hat Hr. D. den Namen Oxamethan gewählt. Es ist nämlich:

$$\begin{array}{lll} \text{Oxamethan} & \left\{ \begin{array}{ll} C_2 \, O_3 + C_4 \, H_3 + H_2 \, O \, \text{Oxal\"ather} \\ C_2 \, O_2 + N_2 \, H_4 & \text{Oxamid} \\ \end{array} \right. \\ \text{Urethan} & \left\{ \begin{array}{ll} C \, O_2 + C_4 \, H_5 + H_2 \, O \, \text{Kohlens\"aure\"{a}ther} \\ C \, O_2 + N_2 \, H_4 & \text{Harnstoff} \end{array} \right. \\ \end{array}$$

Es ist klar, sagt Hr. D., dass wenn man H₂O in das zweite Glied versetzt, man wasserfreie Salze von Kohlenwasserstoff und Ammoniak erhält, und darin eben sicht er eine Bestätigung seiner früheren Ansicht, nach der er auch jetzt alle oxydirten Basen und ternären Radicale in der organischen Chemie verwirft.

XCVIII. Untersuchung über die Wirkung des Chlors auf den Alkohol; von Hrn. Dumas.

(L'Institut, No. 46 et 47.)

In einer meiner letzten Abhaudlungen (der vorbergehenden) bin ich, wie ich es angekündigt, auf die Frage über die Aetherarten zurückgekommen, und ich habe die Argumente um einige vermehrt, die uns (d. h. Hr. Dumas und Boullay) bestimmten über diese Körper eine Theorie bekannt zu machen, welche so viele Einwürfe erfahren hat, dass man sich wundern muß, wie sie so lebhaften und wiederholten Angriffen widerstehen konnte. Es würde zu weitläufig seyn, die Geschichte dieses Zweiges der Wissenschast mit all den Einzelnheiten vorzutragen, die nöthig wären, wollte man die Verdienste eines Joden anstühren. Ich begnüge mich daher, hier unz die nachein-

ander aufgekommenen Ideen anzugeben. Durch genaue Analysen und wahrscheinliche Vergleiche haben Hr. Boullay und ich festgestellt:

1) dass der Kohlenwasserstoff die Rolle einer Base spielt;

2) dass Alkohol und Aether Hydrate dieses Körpers sind:

3) dass der Kohlenwasserstoss mit den Wasserstossäuren wassersreie zusammengesetzte Aether bildet;

4) dass derselbe Körper mit den Sauerstossäuren zusammengesetzte Aether bildet, die ein Atom Wasser enthalten. Dieser letzte Satz ist später auf die
weinschweselsauren und weinphosphorsauren Salze
ausgedehnt worden.

Die eben genannten Gesetze gehören uns nicht ausschliefslich an, vielmehr haben schon die HH. Gay-Lussac. Chevreul und Faraday ähnliche Ansichten ausgesprochen. Allein trotz der Autorität solcher Namen und des Gewichts der genausten Thatsachen hat die Lehre, zu der wir uns bekennen, keinen allgemeinen Beifall erhalten, sondern ist die Zielschiebe täglicher Angriffe gewesen. Die Einen wollen, dass in den von uns bezeichneten Verbindungen die Elemente ohne irgend eine Prädisposition vereinigt seyen. Hr. Berzelius, der lange Zeit jede derartige Auslegung verwarf, hat sich endlich durch die Evidenz der Thatsachen überzeugen lassen, und stellt gegenwärtig unter dem Namen rationelle Formeln ähnliche Formeln auf, wie wir sie früher vorschlugen. Unter den beiden Meinungen, welche wir in unserer Abhandlung verglichen haben, zieht er aber die vor, welche wir verließen, und verwirft die, welche wir au-

Man muss glauben, dass die in unserer ersten Arbeit aufgestellten Thatsachen, wiewohl sie mit unserer Theorie übereinstimmten, doch nicht so entscheidend waren, um jeden Einwurf zu beseitigen. In dergleichen Fällen muß man aus der Theorie alle nach ihr möglichen Folgerungen ableiten und sie der Probe des Versuchs unterwerfen. Dieß habe ich gethan mit dem Vertrauen, daß diese Theorie aus den bärtesten Proben siegreich hervorgehen werde, und bis jetzt haben sich meine Ahnungen vollkommen bestätigt.

Nach unserer Ansicht enthält der Alkohol Wasserstoff als Wasser und Wasserstoff als Kohlenwasserstoff. 1)ie klarste Folgerung aus den Thatsachen, die ich aus einander setzen werde, ist die, dass sich diese beiden Zustände des Wasserstoffs bis zu dem Grade darthun lassen, dass der Unterschied zwischen beiden, selbst in den Augen der eingenommensten Chemiker fühlbar und einleuchtend werden muss; und wenn ich wich nicht irre, wird man künstig ohne Mühe unterscheiden, ob ein organischer Körper fertig gebildetes Wasser oder Wasserstoff in anderer Combination enthalte. Man wird überdiess bemerken, dass alle nach der Theorie vorausgesehenen Thatsachen sich sogleich verwirklichten, oder auch, dass sie ale empirische Thatsachen, ohne eine gemeinschaftliche Verknüpfung schon bekannt waren. Die Verkettung der Einzelheiten ist so logisch, und die natürliche Ordnung der Ideen hat mich so wohl geleitet, dass ich meine Versuche nothwendig in derselben Ordnung, wie ich sie angestellt, beschreiben muß,

Chloroform. — In den letzten Jahren haben die HH. Soubeiran und Liebig, fast gleichzeitig, eine sehr merkwürdige ätherische Verbindung entdeckt, die sich leicht bildet, wenn man Alkohol mit einer wäßrigen Lösung von Chlorkalk destillirt. Nach Soubeiran wäre dieselbe eine Verbindung von Chlor mit Kohle und Wasserstoff in dem Verhältnifs, wo sie Doppelt-Kohlenwasserstoff bilden; es seheint aber nicht, als habe Hr. S. sie vollkommen rein gehabt. Nach Hr. Liebig wäre sie dagegen ein bloßer Chlorkohlenstoff, bestehend aus 2 At. Kohlenstoff und 5 At. Chlor. (Aug. Bd. XXIV S. 259.)

Unter den Umständen, die mir mit der von Hrn. Liebig angenommenen Ansicht schwer vereinbar zu seyn schien, will ich nur die Dichte des Dampfes dieses Körpers anführen, die, wie mir immer schien, etwa = 4,2 st. Diese Zahl läßt sich nicht mit der Analyse des Hrn. Liebig vereinbaren, und ich zweiste nicht im Geringsten, dass, wenn dieser geschickte Chemiker dieselbe bestimmt hätte, er gesucht haben würde, irgend eine ihm entgangene Fehlerquelle zu beseitigen.

Alle Resultate meiner Analysen stimmen unter sich und mit der Formel CHCl₃ überein. Diese giebt nämlich:

C	76,52	10,24
H	6,25	0,83
Cla	663,96	88,93
	746,73	100,00.

Dieselben Resultate stimmen auch mit der nach der Formel berechneten Dichte des Dampfs. Der Versuch gab 4,119, und die Rechnung:

 $0,8432 + 0,0688 + 7,3150 = 8,2270 = 2 \times 4,113.$

Es scheint mir also erwiesen, dass die von mir analysirte Substanz, welche alle die Kennzeichen der von Hrn. Liebig analysirten besitzt, mit der ich sie indess nicht für vollkommen identisch ausgeben möchte, zur Formel hat: C. H. Cl.

Diese Zusammensetzung ist so einfach und doch so unterscheidend, dass sie sich durch einen einfachen Versuch vollständig erweisen lässt. Die Formel C₂H₂Cl₀ bezeichnet nämlich einen Chlorkohlenwasserstoss, welcher der wassersreien Ameisensäure entspricht. Kocht man also eine Portion dieser Substanz in einer verschlossenen Röhre mit einer Kalilauge, so bilden sich Chlorkalium und ameisensaures Kali, wiewohl die Substanz nicht vollständig zersetzt wird.

Die eben untersuchte Substanz besitzt indes nicht die Kennzeichen einer Säure, vielmehr erinnert ihre Beschaffenheit an die sinnreichen Ideen Dulongs über die Natur der wasserhaltigen Säuren und über die wesentliche Rolle des Wassers in Hervorrufung ihrer sauren Reaction. Dies hat mich veranlasst diese Substanz mit dem Namen Chloroform zu belegen. Wie dem auch sey, so schien mir das Resultat der Analyse doch wichtig genug es ferner zu bestätigen.

Bromoform. — Das Brom giebt eine ganz ähnliche Verbindung wie das Chlor. Um sie darzustellen, bereitet man Bromkalk, und behandelt ihn, ganz wie den Chlorkalk, mit Alkohol oder Essiggeist. Die Erscheinungen sind dieselben und man erhält gleichfalls eine ölige schwere Flüssigkeit. Diese mit coucentrirter Schwefelsäure geschüttelt, setzt sich bei Ruhe zu Boden, denn sie ist schwerer als die Säure. Man saugt sie mit einem Stechheber beraus und unterwirft sie der Destillation. Mit Chlorcalcium in Berührung gebracht, entläßt sie das Wasser oder den Alkohol, der etwa noch vorhanden war. Das Chlorcalcium schwimmt oben, da die Flüssigkeit schwerer als er ist; man muß daher das Gemenge ab und zu umschütteln und längere Zeit stehen lassen.

Diese Verbindung ist weniger stüchtig als die vorhergehende, und sie wird daher durch Kochen mit einer Kahlauge noch leichter zersetzt, in Bromkalium und ameisensaures Kali. Die Reaction ist dabei so bestimmt, dass sie jeden Zweisel an das Resultat der vorherigen Analyse niederschlägt. Dessungeachtet habe ich diese Substanz einer Elementar-Analyse unterworsen; die Resultate stimmen mit den vorhergehenden, denn sie führen zu der aus der Zusammensetzung des Chlorosorm abgeleiteten Formel CHBr₃.

$$\begin{array}{cccc} C & = & 76,52 & = & 4,93 \\ H & = & 6,25 & = & 0,40 \\ Br_s & = & 1467,45 & = & 94,67 \\ \hline & & & & 1550,22 & & 100,00. \end{array}$$

B

Jodoform. - Das Jod bildet unter den angegebenen Umständen einen ähnlichen Körper, ich meine den, welchen Serullas entdeckte, als er eine alkoholische Jodlösung mit einer Lösung von Kali oder Natron behandelte 1). Ich bereitete denselben mit Alkohol, Jod und Natron, wusch ibn sorgfältig und trocknete ihn darauf einige Tage lang an der Luft. Wiewohl er jetzt trocken zu seyn schien, wollte ich mich doch davon völlig überzeugen, und setzte ihn daher auf zwei Tage neben concentrirter Schweselsäure in das Vacuum. Er wurde darauf rasch gewogen und auf gewöhnliche Weise analysirt, mit Anwendung eines recht trocknen Rohrs und eines so heißen Kupferoxyd als es nur die Substanz ertragen konnte, d. h. eines von 60° bis 70° C. bei der Mengung und eines von 200° zur Füllung des Rohrs. Die (nach der Analyse berechneten P.) Resultate waren:

Diese Verbindung entspricht also gleichfalls der wasaerfreien Ameisensäure, wie es die Analogie vorauszusehen erlaubte. Ihre Formel wird daher: $C_2H_2J_6$.

Es wird nicht unnütz seyn, hier einer Thatsache zu erwähnen, die mich an der Gegenwart des Wasserstoffs in dieser Verbindung zweiseln ließ. Vor einigen Jahren, zu einer Zeit, da ich die Natur des Jodosorms nicht kannte, wollte ich es analysiren. Ich sah bald, daß dasselbe sehr wenig Wasserstoff enthalte und wollte dar-

über Gewissheit haben. Deshalb brachte ich in eine in der Mitte gekrümmte Glocke, die mit trocknem und reimem Stickgas gefüllt war, ein Gramm Jodoform nebst Kalium. Ich dachte es würde sich, außer Jodkalium und einem Absatz von Kohle, eine messbare Menge Wasserstoffgas bilden. Ich erhitzte die Glocke gelind mit einer Weingeistflamme, und schon sah ich das Kalium zum Schmelzen kommen, als die Reaction begann, das Gemenge plötzlich glühend ward, und, ehe ich auf Vorsichtsmassregeln denken konnte, eine hestige Explosion die Glocke in tausend Stücke zerschmetterte, die mir fast alle auf den Leib flogen. Eins derselben von Zolllänge und sehr spitz flog in mein rechtes Auge, wo es glücklicherweise in der Caruncula lacrymalis stecken blieb, die davon durchschnitten ward, ohne dass sonst ein Unglück daraus erfolgte.

Es ist zwar möglich, dieses Ereignis durch die plötzliche Entwicklung von Joddämpsen zu erklären; allein ich glaube es wird durch die Anwesenheit des Wasserstoffs im Jodosorm noch leichter begreißlich.

Das Jodoform, mit einer Kalilauge erhitzt, geräth in Schmelzung und scheint sich während des Kochens zum Theil zu verslüchtigen. Die mit Essigsäure gesättigte Flüssigkeit enthält viel Jodkalium, und wenn man sie mit salpetersaurem Silber kochen läst, bildet sich Jodsilber und ein Absatz von metallischem Silber. Es war also durch die Einwirkung des Kalis auf das Jodoform Jodkalium und ameisensaures Kali entstanden.

Die drei Verbindungen, deren Natur ich eben kennen lernte, sind durch eine vollkommene Achulichkeit mit einander verknüpft, und Alles läfst mich glauben, dass man analoge Verbindungen mit Schwesel, Phosphor, Arsenik und anderen elektronegativen Körpern wird darstellen können. Ich werde die Resultate der in dieser Hinsicht unternommenen Versuche kennen lehren.

Um die Theorie einzusehen, die ihre Bildung .. ats-

1834. ANNALEN No. 42. DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND XXXI.

ren kann, müßte man jede der Wirkungen isoliren, die beim Processe der Darstellung dieser Körper mitwirken; denn man hat gleichzeitig Chlor, Brom und Jod oder Alkali angewandt. Ich bin daher veranlaßt worden die Thatsachen in Betreff der Einwirkung des Chlors auf den Alkohol wieder vorzunehmen, und zwar ohne das Alkali, welches zur Erzeugung des Chloroform beigetragen hatte.

Hr. Liebig hat sich neuerdings mit diesem Studium beschäftigt. Ich habe indess die von ihm bekannt gemachten Resultate nicht richtig sinden können, was ohne Zweisel von einer geringen Verschiedenheit der von uns untersuchten Producte herrührt. Indess da die von mir analysirten Substanzen dieselben Kennzeichen besitzen, welche er den von ihm beschriebenen beilegt, so habe ich mich auch der von ihm angenommenen Namen bedient.

Chloral. — Unter diesem Namen, der bloß an Chlor und Alkobol erinnert, bezeichnet Hr. Liebig das von ihm durch Einwirkung des Chlors auf den Alkohol erhaltene Product. Nachdem ich versucht hatte mir dasselbe auf dem von Hrn. Liebig angezeigten Wege zu verschaffen, sah ich bald ein, daß man zu kürzeren Methoden schreiten müsse. Da ich bei verschiedenen Gelegenheiten mehr als ein Pfund Chloral bereitet habe, so halte ich die nachfolgenden Einzelheiten darüber nicht für unnütz.

Die sicherste Methode, Chloral zu erhalten, besteht darin, dass man trocknes Chlorgas auf absoluten Alkobol wirken läst. Man wird sich leicht eine Vorstellung von den zu nehmenden Vorsichtsmassregeln machen, wenn ich sage, dass zu einem balben Kilogramm wenigstens zwölf hundert Liter Chlorgas erfordert werden, und dabei ungestähr funszehn hundert Liter Chlorwasserstoffgas entstehen.

Ich bereite das Chlor mittelst Manganhyperoxyd, Kochsalz und Schwefelsäure. Der angewandte Ballon fast 15 bis 20 Liter, kann also alles Material aufnehmen, welches zur Erzeugung der Gesammtheit des Chlors nöthig ist, so dass ich nur Schwefelsäure hinzuzusfügen brauche, in dem Maasse als es erforderlich wird.

Das Chlorgas wird in einer luftleeren Woulfeschen Flasche aufgefangen, wo es erkaltet und einen Theil seiner Feuchtigkeit absetzt. Von da geht es in eine zweite Flasche, die Chlorcalcium entbält, dann in eine dritte leere und trockne Flasche, die zur Aufnahme des Alkokols bestimmt ist, wenn während des Versuchs eine Absorption einträte. Endlich gelangt das Chlor in den Ballon, der den Alkohol enthält, an dessen Boden es entweicht. Dieser Ballon ist mit einer Röhre versehen, welche die Dämpfe der Chlorwasserstoffsäure in ein gutes Kamin leitet.

Man entwickelt einen lebhasten Strom von Chlor, das ansangs gänzlich in Chlorwasserstossäure verwandelt wird. So wie diese Umwandlung sich verlangsamt, wird der Alkohol gelb. Man legt nun einige glühende Kohlen unter den Ballon, und sogleich verschwindet die Farbe. Von diesem Augenblick an muss man den Alkohol lauwarm balten, und, während man sortdauernd einen raschen Strom von Chlorgas durchleitet, seine Temperatur nach und nach erhöhen, bis die sast siedende Flüssigkeit nicht mehr auf das durchstreichende Chlor einwirkt.

Innerhalb 12 Stunden kann wan so 200 Grm. Al-kohol in Chloral verwandeln. Beim Arbeiten mit 5 bis 600 Grm. hat der Versuch nie drei Tage erfordert. Es ist zu glauben, daß Hr. Liebig diesen Process durch den eigends dazu ordachten Apparat erschwert hat, denn nach ihm würde es 12 bis 14 Tage zur Erlangung desselben Resultats bedurft haben.

. Die im Ballon zurückbleibende Flüssigkeit wird mit dem zwei- oder dreifachen Volume concentriter Schwe-

felsäure gemischt, das Gemenge in eine Retorte gethan und sogleich einer gemäßigten Destillation unterworsen. So wie das Feuer einwirkt, sammelt sich das Chloral auf der Oberstäche der Säure, in Gestalt eines klaren und sehr slüssigen Oels, das sich rasch verslüchtigt. Sobald die ölige Schicht verschwunden ist, bricht man die Destillation ab.

Das stüchtige Product wird in einem Ballon mit Thermometer gebracht, und darin sieden gelassen, bis der Siedpunkt auf 94° oder 95° C. gestiegen ist. Ansangs ist dieser weit niedriger; allein bald gelangt er auf diesen sten Stand.

Die rückständige Flüssigkeit wird wiederum mit concentrirter Schweselsäure destillirt, und dann abermals sieden gelassen. Endlich bringt man das Product in eine Retorte, in welche man etwas gelöschten und darauf frisch roth geglühten Kalk gethan bat. Man destillirt dann in einem Bade von Kochsalz, und erhält so Chloral, das ich als ganz oder sehr nahe rein betrachte.

Diese Reinigungsmethoden sind den von Hrn. Liebig angewandten ähnlich. Ich werde also nur in einigen Worten ihren Zweck und ihre Wirkung auseinandersetzen.

Die Schweselsäure wird angewandt, um den der Einwirkung des Chlors entgangenen Alkohol abzuscheiden. Sie hält diesen Alkohol zurück oder verwandelt ihn in Aether; sie bemächtigt sich überdies des Wassers, welches das rohe Chloral begleitet. Durch das Sieden des mit Schweselsäure behandelten Chlorals besreit man es von der Chlorwasserstossäure, dem Schweseläther oder selbst völlig von dem etwa noch zurückgebliebenen Alkohol. Durch die Rectification über Aetzkalk besreit man endlich das Chloral von der rückständigen Chlorwasserstossäure, und sobald man die Temperatur mäsigt, bleibt das Chloralhydrat in der Retorte zurück, denn dessen Siedpunkt ist weit höher als der des wassersreien Chlorals.

Hr. Liebig bemerkt mit vollem Recht, dass man vermeiden müsse, einen Ueberschuss von Kalk anzuwenden. In der That, so wie die Substanz sast verstüchtigt ist und der Kalk besindet sich mit Chloraldampf zusammen, so stellt sich eine der lebhastesten Reactionen ein, der Kalk wird glühend, und alles Chloral wird zerstört und durch ein gelbliches Oel ersetzt, welches sich verslüchtigt, das ich aber nie untersucht habe. Chlorealeium und eine braune Substanz bleiben zurück.

Sobald man wasserfreies Chloral hat, braucht man es nur mit seinem gleichen Volume Wasser zu vermengen, um Chloralhydrat zu erhalten. Es löst sich mit Erwärmung, und die Flüssigkeit, im Vacuo und selbst an der Luft abgedampft, liefert die schönsten Krystalle von Chloralhydrat.

Wasserfreies Chloral. — Wie ich es erhalten, ist das wasserfreie Chloral eine farblose, ölige, neutrale, eigenthümlich und durchdringend riechende Flüssigkeit, die auf Silbersalze keine Wirkung ausübt. Sie ist sehr ätzend, vor Allem wenn die Haut dem Dampf der siedenden Flüssigkeit ausgesetzt wird. Die Salpetersäure schien wir, selbst heiße, ohne Wirkung auf dasselbe. In Chlorgas zum Sieden gebracht oder in einer mit Chlorgas gefüllten Flasche dem Sonnenlicht ausgesetzt, erleidet es keine Veränderung. Es färbt sich nur blaßgelb, so wie es mit dem Chlor in Berührung kommt, indem es etwas von diesem löst.

Die verschiedenen Resultate meiner Analysen geben für das Chloral die Formel: C. H., Cl. O.

Die Dichte des Chloraldampss nach dieser Formel berechnet, ist 5,061; der Versuch gab im Mittel 5,05.

Durch Basen, wie Kali, Natron, Baryt u. s. w., selbst Ammoniaksüssigkeit, verwandelt sich das Chloral unter Einwirkung des Wassers in Chlorosorm und Ameisensäure. Seine Formel erklärt diese Reaction vollkommen. In der That kann man das Chloral ausehen als bestehend aus gleichen Volumen von Chlorosorm und Koh-

lenoxyd, und bekanntlich bildet das Kohlenoxyd, wenn es sich mit Wasser verbindet, Ameisensäure. Diese Reaction des Chlorals kann auf folgende Weise dargestellt werden:

C, O, H, Cl, +H, O=C, H, O, +C, H, Cl,

Da aber das Chloroform seinerseits ebenfalls durch eine siedende Alkalilauge zur Bildung eines Metallchlorids und eines ameisensauren Salzes Anlaß giebt, so begreift man, daß ein Antheil dieses Körpers genau auf dieselbe Weise zerlegt werden muß, um so mehr, da er bei Einwirkung der Base im Entstehen begriffen ist. Daraus entspringt eine neue Quantität sowohl vom ameisensauren Salz wie vom Chlorid.

Ich würde meine Formel dieser Probe unterworfen haben, wenn ein Versuch des Hrn. Liebig mir nicht die Mittel geliefert hätte, mich desselben zu entheben. Er eah, dass bei der Zersetzung des Chlorals durch Barytwasser auf 1 Atom Chlorbarium 2,1 Atome ameisensauren Baryts gebildet werden. Ich sinde durch meine Formel, dass sich hätten 2,2 Atome von letzterem bilden müssen, was besser mit der Erfahrung stimmt, als der von Hrn. Liebig selbst angestellte Calcül, nach dem sich 2,5 Atome bilden sollen.

Chloralhydrat. — Ich habe bereits gesagt, dass das Chloral sich unter Wärmeentwicklung in Wasser löst und dass die Lösung im trocknen Vacuo zu einer weisen Masse krystallisirt. Dieselbe Masse erhält man durch freiwillige Verdunstung an der Lust; das Chloral krystallisirt dabei sogar regelmässig und nimmt eine rhomboidale Form an.

Die Analyse des Chlorals schien mir leicht, und, als Mittel zur Prüfung der vorhergehenden Formeln, beachtenswerth. Das von mir analysirte war immer im Vacuo getrocknet, und zwar, nachdem es gepülvert worden, denn die krystallinische Masse hält beigemengtes Wasser zurück. Meine Analysen führen zu der sehr einfachen Formel: C₄ Il₂ Cl₆ O₂ + H₄ O₂, nach welcher jedes Volum Chloral mit einem Volume Wasserdampf verbunden und die Zusammensetzung in Gewichtstheilen folgende ist:

$$C_4$$
 = 306,08 = 14,7
 H_6 = 37,50 = 1,7
 Cl_6 = 1327,92 = 64,1
 O_4 = 400,00 = 19,5
 2071.50 100,0.

Nach dieser Zusammensetzung lässt sich, wie man sieht, das Chloralbydrat betrachten als Chlorwasserstoffsüure und Kohlenoxyd. Nichts deutet aber an, dass die Elemente auf diese Weise vereinigt seyen, im Gegentheil beweist Alles, dass wir eine blosse Verbindung von Chloral mit Wasser haben.

In der That fand ich die Dichte des Damps =2,76. Nimmt man nun die Dichte des wasserfreien Chlorals und die des Wasserdamps, so findet man:

Mithin besteht das Chloralhydrat aus einem Volume wasserfreien Chlorals und einem Volume Wasserdampf, ohne Verdichtung.

Unlöstiches Chloral. — Mit diesem Namen bezeichnet Hr. Liebig eine sonderbare Substanz, die sich bildet, wenn man Chloral in gewöhnlicher Temperatur der Einwirkung concentrirter Schweselsäure überläst. Um sie zu erhalten brachte ich in eine Flasche mit eingerie-

¹⁾ Dass diese Zahl mit der Beobachtung stimmt, wäre übrigens an sich kein Beweis für die Richtigkeit der angenommenen Zusammensetzung; denn 1½ Vol. Cl. H2+1 Vol. CO geben genan dasselbe Resultat. Nur die Unwahrscheinlichkeit einer solchen Zusammensetzung ist es, weshalb Keiner sie annehmen wird. P.

benem Stöpsel reines Chloral und das fünf- bis sechsfache Volum käuflicher Schwefelsäure. Die Flasche wurde darauf verstöpselt. Am andern Morgen fand sich das Chloral verwandelt in eine weifse, undurchsichtige und ziemlich feste Substanz. Ich wartete einige Tage, rührte darauf das Ganze in Wasser und zerrieb dabei sorgfältig die Substanz, um das Auswaschen zu erleichtern. Ich brachte dann Alles auf ein Filtrum, und wusch es mit siedendem Wasser, so lange die Flüssigkeit sauer erschien.

Das auf dem Filtrum gebliebene weiße Pulver wurde erst an der Luft und dann im Vacuo getrocknet. Da ich aber gewahrte, daß die Substauz fortwährend an Gewicht verlor, so analysirte ich die bloß an der Luft getrocknete Substauz; diese gab aber dieselben Resultate wie die im Vacuo getrocknete. Es scheint also, als sey diese Substauz im trocknen Vacuo sublimirbar.

Das Product besitzt sonderbare Eigenschaften. Es ist selbst in siedendem Wasser wenig löslich; Alkohol und Aether lösen es gleichfalls nicht. Heiße Schweselsäure und Alkali-Lösungen verhalten sich gegen dasselbe fast wie gegen Chloral. Erhitzt man es in einem Oelbade bis 150° und selbst bis 200° C., so sieht man es destilliren, ohne daß es schmilzt. Das Destillat ist jedoch sehr dünnslüssig und krystallisirt auf die Weise des Chloralhydrats. Es bleibt eine unbestimmbare Spur Kohle zurück. Die Substanz scheint sich demuach gänzlich, aber modificirt zu verstüchtigen.

Alle diese Eigenschaften passten so gut zu einer mit dem Chloralhydrat isomeren Substanz, dass ich vermutbete, ich würde bei ihrer Analyse wieder die Zusammensetzung des Chlorals bekommen. Ganz im Gegentbeile saud ich aber bei diesem unlöslichen Chloral eine Zusammensetzung, welche zeigt, dass es in Folge einer ziemlich verwickelten Reaction zwischen den Elementen des Chlorals gebildet worden seyn muß. Ich wiederholte daher die Analysen mehrmals mit der Vorsicht, dabei neue (d. h. zu verschiedenen Zeiten bereitete) Producte anzuwenden; allein die Zusammensetzung erwieß sich constant; da nun überdieß die Substanz wegen ihrer Unlöslichkeit leicht darzustellen ist, so glaube ich nicht, daß sich ein Fehler in die Analyse eingeschlichen habe. Ich erhielt die Resultate:

	I.	11.	111.
Kohlenstoff	17,82	17,70	17,75
Wasserstoff	1,11	1,20	1,10
Chlor			67,74
Sauerstoff			13,41
			100,00.

Die sehr einfache Formel: C₃ H₂ O₂ Cl₄ schien dieser Analyse zu entsprechen; allein sie gübe 17,2 Kohlenstoff und 66,7 Chlor, Zahlen, die offenbar zu klein sind. Die letzte der obigen Analysen hatte gerade zum Zweck, die Resultate in Bezug auf diese Formel zu prüfen; allein man sicht, daß sie gleiche Zahlen gab wie die beiden vorhergehenden. Die robe Formel, welche dem Mittel aus den Analysen entspricht, ist ziemlich zusammengesetzt, nämlich C₁₂ H₈ Cl₁₆ O₇, und giebt:

$$\begin{array}{ccccc} C_{1\,2} & = 918,24 & 17,62 \\ H_8 & = 50,00 & 0,96 \\ Cl_{1\,6} & = 3541,12 & 67,98 \\ O_7 & = 700,00 & 13,44 \\ \hline & 5209,36 & 100,00. \end{array}$$

Vergleicht man' diese Formel mit der des Chlorals, so sieht man, dass sie vorgestellt wird durch drei Atome Chloral, welche zwei Atome Chlor verloren und ein Atom Wasser ausgenommen haben.

Kehren wir jetzt zu der Gesammtheit der obigen Resultate zurück, so sehen wir, dass es leicht ist, nicht bloss alle dabei beobachteten Reactionen zu erklären, sondern auch viele andere, die auf den ersten Blick wenig dahin zu gebören scheinen.

Man sieht, bei erschöpfender Einwirkung des Chlors auf den Alkohol, behält dieser seinen Kohlenstoff und Sauerstoff unverändert, dagegen verliert er von zwölf Atomen Wasserstoff zehn, und nimmt dafür sechs Atome Chlor auf.

4 Volume Alkohol = $\begin{cases} 4 \text{ Vol. Kohlenstoff} = C_4 H_8 \\ 4 \text{ Vol. Wasserdampf} = H_4 O_2 \end{cases}$ und 16 Vol. Chlor liefern zuletzt:

20 Vol. Chlorwasserstoff $=C_{10}H_{10}$ 4 Vol. Chloral $=C_4O_2H_2Cl_6$.

Es giebt also jedes Volum Alkohol zuletzt ein Volum Chloral.

Studirt man diese Resultate aufmerksam, so sieht man überdies, dass die zehn dem Alkohol entzogenen Atome Wasserstoff nur durch sechs Volume Chlor ersetzt worden sind. Nun wusste ich aus den Versuchen über die Einwirkung des Chlors auf das Terpenthinül, dass jedes fortgenommene Volum Wasserstoff durch ein gleiches Volum Chlor ersetzt wird, was übrigens mit dem Resultat übereinstimmt, welches Hr. Gay-Lussac bei Behandlung des Wachses mit Chlor erhielt. Ich musste also erwarten, dass die zehn vom Alkohol verlorenen Volume Wasserstoff durch zehn Volume Chlor ersetzt werden würden, was aber nicht der Fall ist.

Die Ursache dieses Unterschiedes ist leicht einzusehen. Der Alkohol kann gedacht werden als Wasser mit
Kohlenwasserstoff, und sobald man annimmt, dass das
Chlor auf den Wasserstoff des Wassers ganz anders
wirkt, als auf den Wasserstoff des Kohlenwasserstoffs,
hat man den Schlüssel zu der scheinbaren Anomalie. Man
begreift nach dieser Unterscheidung, dass Chlor und Alkohol hier wirklich Kohlenwasserstoff, Wasser und Chlor
vorstellen. Werden diese Körper in Berührung gebracht,
so begreift man, dass das Chlor die Zersetzung des Was-

sers veranlast, sich mit dem Wasserstoff zur Chlorwasserstoffsäure verbindet, und dem Kohlenwasserstoff die " Fähigkeit läfst, sich mit dem Sauerstoff des Wassers zu vereinigen. Man hat demgemäß:

 $C_4H_{12}O_2+Cl_4=C_4H_8O_2+Cl_4H_4.$

Allein die Formel C₄ H₈ O₂ ist nichts anderes als die des Essigäthers; es war daher wesentlich zu ermitteln, ob dieser Aether hiebei gebildet werden könnte.

Ich nahm eine Flasche, welche drei Liter trocknes Chlor enthielt und schüttete sechs Gramm Alkohol hinein, was ungefähr den von der Formel angezeigten Verhältnissen entspricht. Die Flasche erhitzte sich stark und in kurzer Zeit verschwand das Chlor. Die Flüssigkeit auf einen Ueberschufs von Kreide in eine Retorte gegossen, zerfiel sogleich, als sie erwärmt wurde, in zwei Schichten. Die eine, sehr leicht, sehr dünnflüssig und ätherisch, liefs sich im Wasserbade gänzlich überdestilliren; sie war dann vollkommen neutral und besafs im hohen Grade die Eigenschaften des Essigäthers.

Setzt man zu Alkohol portionenweis Kalk nach Maafsgabe wie er durch das Chlor verschwindet, so kann man die Action nach Belieben mäßigen, und erhält auf diese Weise den Essigäther in weit größeren Mengen als auf dem vorherigen Wege.

Endlich braucht man bei der Bereitung des Chloräthers die obenausschwimmende Flüssigkeit, nachdem man sie von diesem Aether getrennt hat, nur mit Kreide zu sättigen und im Sandbade zu destilliren, um sich von der Anwesenheit des Essigäthers darin zu überzeugen. Mehre Chemiker haben ihn bereits in diesem Producte aufgefunden 1).

Allein ich glaube versichern zu können, das der Essigäther, diess erste Product der Einwirkung des Chlors auf den Alkohol, in dem Maasse verschwindet als der Chloräther gebildet wird. In der That nimmt man Al-

¹⁾ Diese Appal, Bd. XXIV S. 281 und Bd. XIV S. 538.

kohol, der mit Chlor behandelt worden, bis sich Chloräther zu zeigen anfängt, so kann man viel Essigäther von ihm abscheiden. Nimmt man dagegen Alkohol, der bis zur aufhörenden Bildung von Chloräther mit Chlor behandelt worden, so findet man nur Spuren von Essigäther darin, die bloß durch den Geruch zu erkennen, aber weder durch Wasser noch durch Chlorcalciumlösung abzuscheiden sind.

Diess gesetzt, sieht man, das sich bei der Einwirkung des Chlors aufangs aus 4 Volumen Alkohol zwei Volume Essigäther bilden, indem der Alkohol 4 Volume Wasserstoff verliert und damit 8 Volume Chlorwasserstoffsäure bildet, ohne dass das Chlor sich mit den übrigen Elementen des Alkohols vereinigt.

Von diesem Punkte an, der die Gränze bezeichnet, bei welcher alles Wasser des Alkohols verschwunden ist, tritt die Einwirkung des Chlors in die oben angegebene Regel. Es bleiben uns in der That C₄ H₈ O₂, die, indem sie H₆, verlieren, genau Cl₆ aufnehmen, um 4 Vol. Chloral zu bilden.

Dividirt man demnach die Reaction zu diesen beiden Epochen, so hat man folgende Verhältnisse:

$$C_4 H_8 + H_4 O_2 + Cl_4 = C_4 H_8 O_2 + Cl_4 H_4$$

$$C_4 H_8 + Cl_{12} = C_4 H_2 Cl_6 O_2 + Cl_6 H_6.$$

Verhältnisse, genau wie sie seyn müssen nach der Theorie, die den Alkohol als gebildet aus gleichen Volumen Wasserdampf und Kohlenwasserstoffgas betrachtet. Wenn man solche Thatsachen mit Aufmerksamkeit untersucht, können wenig Zweifel über die wahre Natur des Alkohols übrig bleiben.

Die Regel über die Einwirkung des Chlors, welche sich aus den vorhergehenden Versuchen ergiebt, läst sich gewils auf alle Körper auwenden, die entwasserstoffend wirken. Ich habe versucht mir auf diese Weise die wohl bekannte Wirkung des Sauerstoffs auf den Alkohol, d. h. die Erscheinungen der Essigbildung zu erklären.

Es steht gegenwärtig fest, dass der Alkohol du blosse Ausnahme von Sauerstoff unter Bildung von Weser in Essigsäure verwandelt wird. In Ermanglung recter entscheidender Versuche kann schon ein blos Vergleich der Zusammensetzung des Alkohols und Essigsäure die Zweifel in dieser Beziehung zerstreit Allein nach welchem Gesetze geschieht diese Reactiveließ, was noch keine Person zu erklären wußte, wich hier versuchen zu erläutern.

Klar ist, dass der Sauerstoss, bei seiner Einwirk auf den Alkohol, nicht auf das in diesem entbaltene Verser reagiren kann, und dass, wenn er auf den Kohlwasserstoss wirkt, jedes sortgehende Atom Wassers durch ein halbes Atom Sauerstoss ersetzt werden mit Und diess geschieht in der That bei der Essigbilde Läst man Sauerstoss auf Kohlenwasserstoss einwirk in der Weise, dass letzterem 4 Volume Wasserstoss zogen werden, so müssen diese durch zwei Volume Sattoss ersetzt werden, und diess angenommen, findet der Alkohol in Essigsäure verwandelt.

Denn man hat:

Diese Erklärung scheint mir richtig. Dies ist signs das erste Mal, dass man versucht hat, die so leit Umwandlung des Alkohols in Essigsäure aus eine ranelle Weise zu erklären.

Geht man von dem oben angegebenen Gesichtsphaus, so sieht man, dass, wenn man dem Kohlenwastoff die Gesammtheit seines Wasserstoffs nimmt, 4 Sauerstoff zur Ersetzung desselben ersorderlich sind. So modificirte Alkohol findet sich dann in Ameisens verwandelt. Man hätte demnach bei gehörigem Verst.

nifs der Theorie der Essigbildung mit Sicherheit voranssehen können, dass unter einem stärker oxydirend wirkenden Einsluss als dem der Lust, der Alkohol sich in Ameisensäure verwandeln würde. Diess ist es auch, was Hr. Döbereiner vor langer Zeit verwirklicht hat, als er ein Gemenge von Alkohol, Manganhyperoxyd und Schweselsäure der Destillation unterwars. Diess Resultat läst sich solgendermassen ausdrücken:

$$\begin{array}{ccc} C_{4}H_{8}+O_{8}=H_{8}O_{4}+C_{4}O_{4} \\ H_{4}O_{2} & H_{4}O_{2} \\ \hline C_{4}H_{12}O_{2} & C_{4}H_{4}O_{6} \\ Alkohol & Ameisensäure. \end{array}$$

Man sieht hier noch deutlicher wie bei der Erzeugung der Essigsäure, das Wasser des Alkohols unverletzt bleibt, und in die neue Verbindung eintritt, um die Elemente der Säure zu vervollständigen.

Die Holländische Flüssigkeit, über welche Hr. Liebig und ich neuerdings Beobachtungen bekannt gemacht haben 1), besteht nach meiner Analyse aus gleichen Volumen Chlor und Kohlenwasserstoff, während Hr. Liebig annimmt 8 Volume Kohle, 15 Volume Wasserstoff und 8 Volume Chlor. Da diese Flüssigkeit mir Gelegenheit darbot, die vorbin aufgestellte Regel zu prüfen, und ich überdiess längst wünschte, die Analyse derselben wieder vorzunehmen, so habe ich diess jetzt gethan.

Ich bereitete einige Unzen dieser Flüssigkeit, indem ich Kohlenwasserstoffgas, bereitet aus I ¼ Kilogrammen Alkohol, gleichzeitig mit feuchtem Chlorgas in einen Ballon treten liefs, und dafür sorgte, dass das Chlor nie im Ueberschuss vorhanden war. Das Product wurde erst mit Wasser, dann mit schwacher Kalilauge gewaschen, und, nachdem es von dieser abgegossen worden, im Sandbade über Chlorcalcium destillirt. Es blieb, wie vorwaszuschen, Chloräther in der Retorte zurück. Da ein

wenig Chloräther hatte übergehen künnen, so destillirte ich die Substanz abermals über Kalistücke ab. Der schwachbraume Rückstand zeigte auch in der That, daß etwas Chloräther durch das Kali zersetzt worden war. Ich nahm nun die Substanz abermals vor, schüttelte sie mit concentrirter Schwefelsäure und destillirte sie im Wasserbade von dieser Säure ab. Endlich destillirte ich sie über fein gepülverten wasserfreien Baryt. Ein in die Retorte gestecktes Thermometer zeigte während der ganzen Destillation beständig 85° C. Das Barometer stand auf 07,770.

Die Flüssigkeit, welche ich vordem untersuchte, siedete bei 86°. Dieser geringe Unterschied kann vom Thermometer herrühren. Die von Hrn. Liebig analysirte Flüssigkeit siedete dagegen bei 82°,4 C. Ich habe niemals Holländische Flüssigkeit von einem so niedrigen Siedpunkt gehabt.

Diejenige, welche ich zuletzt nach Behandlung mit Baryt erhielt, gab mir bei der Analyse folgende Resultate: 0,219 Wasser und 0,528 Kohlensäure von 0,589 Substanz. Diefs macht:

Kohlenstoff	24,80
Wasserstoff	4,13
Chlor	71,07
	100,00.

Nach der allgemein angenommenen Formel, welche meine älteren Versuche bestätigen, würde man haben:

Man sieht, dass meine neue Analyse so gut mit dieser Rechnung übereinstimmt, wie es nur irgend eine Analyse thun kann. Die Unterschiede zwischen meinen und Hrn. Liebig's Resultaten kann ich mir nicht erklären. Vielleicht wird die Holländische Flüssigkeit zuweilen von einer andern Substanz begleitet; allein die Beständigkeit, welche die von mir analysirte während der ganzen Destillation in ihrem Siedpunkt zeigte, läst mich nicht glauben, dass sie etwas Fremdartiges einschloss.

Mittlerweile kann ich annehmen, dass die von mit analysirte Flüssigkeit Chlor und Doppelt-Kohlenwasserstoff zu gleichen Volumen enthalte. Diess zugegeben, bietet sie eine sehr niedliche Reaction dar, welche unter die vorhin ausgestellte Regel gehört. Wie bekannt bildet sich, wenn Chlor auf die Holländische Flüssigkeit im Sonnenlicht wirkt, ein ganz vom Wasserstoff freier Chlorkohlenstoff, und nach der bereits angezeigten Regel müssen 4 Volume Chlorwasserstoffsäure entstehen und zwei Volume Chlor in die erzeugte Verbindung eintreten. Mithin muß sich nach dieser Regel ein Chlorkohlenstoff erzeugen, der zwei Volume Kohlenstoff und drei Volume Chlor enthält. Bekanntlich ist aber diess gerade der von Faraday dargestellte Chlorkohlenstoff.

Die Chemiker wissen, daß die Cyanwasserstoffsäure, wenn sie in Chlorcyan verwandelt wird, ein Volum Wasserstoff verliert und dafür genau ein Volum Chlor aufnimmt

Das von Cyanwasserstoffsäure befreite Bittermandelül verwandelt sich an der Luft in Benzoësäure. Es verliert dabei zwei Volume Wasserstoff und nimmt dofür ein Volum Sauerstoff auf, wie es die obige Regel verlangt.

Derselbe Körper, mit Chlor behandelt, verliert zwei Volume Wasserstoff und nimmt dafür genau zwei Volume Chlor auf, wie sich voraussehen liefs.

Es ist daher nicht zu gewagt, den Satz aufzustellen, daß jede wasserstoffhaltige organische Substanz bei Behandlung mit einem debydrogenirenden Körper eine aequivalente Menge dieses Kürpers für den verlierenden Wasserstoff aufnimmt. Wohl verstanden, dass wenn das so gebildete Product sich mit der reagirenden Substanz vereinigen kann, diese Verbindung zu Stande kommt und die wahren Kennzeichen der Reaction versteckt. Ist man aber einmal darauf vorbereitet, so wird es leicht die ursprünglichen Producte von den nachfolgenden zu unterscheiden. Die Chemiker werden so häusig Gelegenheit haben diese Regel der Probe des Experiments zu unterwerfen, dass man hossen darf in kurzer Zeit zu ersahren, bis wie weit sie verallgemeinert zu werden verdient.

Ich will hier noch eine merkwürdige Thatsache anführen, in sofern die Erklärung, welche ich von derselben gebe, dazu dienen kann, wenigstens bis zu einem gewissen Puukte, die von vielen Chemikern beobachteten und von Hrn. Berzelius noch jetzt nicht angenommenen Resultate zu verstärken. Ich meine die Zusammensetzung des Zuckers. Der berühmte schwedische Chemiker nimmt mehr Wasserstoff darin an, als zur Bildung von Wasser mit dem vorhandenen Sauerstoff erforderlich wäre. Die HH. Gay-Lussac und Thenard, Prout, ich selbst, und alle Chemiker, die den Zucker analysirt, haben keinen überschüssigen Wasserstoff darin gefunden, was mit der von uns nach der bekannten Wirkung der Hefe aufgestellten rationellen Formel übereinstimmt. Wir betrachten den Zucker als einen Kohlensäure-Aether.

Nun weiß man seit langer Zeit, daß der Zucker, wenn er durch Salpetersäure oxydirt wird, in Oxalsäure übergeht, und wenn meine Regel richtig ist, muß dem nach unserer Formel so seyn, denn der Zucker enthält 12 At. Kohlenstoff, 5 At. Sauerstoff und 10 At. Wasserstoff. Wenn von diesen 10 At. Wasserstoff zwei als Wasser vorhanden sind, so müssen sie ohne Ersetzung verschwinden; die übrigen acht werden aber durch 1 At. Sauerstoff ersetzt, und diese, verbunden mit dem schon

im Zucker enthaltenen 5 At. Sauerstoff und mit dessen ganzen Kohlenstoffgehalt, geben C₆O₉, d. h. 3 At. Oxalsäure. Wenn der Zucker nicht ein Atom Wasser in Verbindung enthielte, würde die Regel, die ich jetzt aufstelle, nicht anwendbar auf ihn seyn.

Alle diese neuen oder schon bekannten Thatsachen schließen sich so eng an die in unserer Abhandlung über die Actherarten vorgetragene Theorie, dass ich Ursache habe zu glauben, sie werde künftig als eine beachtungswürdige Führerin zu betrachten sevn. Es bleibt nur noch übrig, verschiedene mir zweiselhaft scheinende Punkte aufzuklären; ich werde es thun, sobald als es meine Geschäfte erlauben, und mir dann die Ehre geben, meine Resultate, wie sie auch ausfallen, der Academie mitzutheilen. Man fühlt wohl, dass, wenn auch unsere Theorie, ungeachtet so vieler neuen Untersuchungen, noch aufrecht steht, sie doch vor Thatsachen, die uns noch picht bekannt waren, fallen könnte, obgleich uns daraus kein Vorwurf zu machen seyn würde. Diese Theorie wird, wie so viele andere, ihre Zeit gehabt haben, allein indem sie der organischen Chemie einen nicht zu läugnenden Impuls ertheilte, wird sie derselben doch einen großen Dienst erwiesen haben.

XCIX. Ueber die Lagerstätte des Platins im Ural.

Die bisher bekannt gewesenen platinführenden Sandlager in der Nähe von Nischne-Tagilsk liegen bekanntlich alle auf dem Westabhange des Urals. Sie finden sich in kleinen Thälern, die auf einer sumpfigten, mit Wald bedeckten und von NW. nach SO. streichenden Hochebene Martian ihren Anfang nehmen, auf welcher hiernach wahr-

scheinlich das ursprüngliche Vorkommen des Platins zu suchen ist. Der Platinsand ist in den vördlicheren Thälern auf Chloritschiefer, in den südlicheren auf Serpentin abgelagert, und besteht auch größtentheils aus nichts anderem, als aus mehr oder weniger zerriebenem Chloritschiefer und Serpentin in den nördlicheren und aus zerriebenem Serpentin allein in den mehr stidlich gelegenen Thälern. Quarz, der in dem Goldsande des Urals so häufig vorkommt, da er wahrscheinlich auf der ursprünglichen Lagerstätte des Goldes das Ganggestein gebildet hatte, wie diess bei dem noch jetzt entstehenden Golde im Ural und fast überall der Fall ist, findet sich in dem Platinsande nur in äußerst geringer Menge, und Brauneisenstein, durch Zersetzung von Eisenkies entstanden, auch ein sehr häufiger Begleiter des Goldes, kommt darin gar nicht vor. Dagegen findet sich noch in dem Platinsande häufig Chromeisenstein, in Körnern, deutlichen Octaëdern, oder in größeren körnigen Stücken, welche nicht selten Platin eingewachsen enthalten 1). Ein sehr lehrreiches Stück der Art befindet sich in dem Königl. mineralogischen

¹⁾ Berzelius, Frick und Wöhler, die sieh mit der Untersuchung der bei der Reinigung des Platins absallenden Rückstände beschäftigten, haben darin auch Titansaure gefunden. Da sie von so vielen ausgezeichneten Chemikern augegeben wird, so ist an ihrem Vorhandenseyn in den Rückständen nicht zu zweifeln, wenngleich ich bei einer sorgsamen Untersuchung des Platinsandes sowohl, als auch der Platinrückstände keine Substanzen gefunden habe, die als bekannten Bestandtheil Titansaure enthielten. Dass sie, wiewohl angegeben ist, in der Verbindung mit Eisenoxyden als Titaneisen, darin vorkomme, scheint mir nicht wahrscheinlich, da ich unter den Krystallen, die sich in dem Platinsande finden, pur die Octaeder des Chromeisensteins, nie aber Rhomboëder, in welchen das Titaneisen krystallisirt, bemerkt, und was ich von Körnern vor dem Löthrohre untersucht habe, immer die so deutlichen Reactionen des Chromeisens, nie aber die des Titancisens zeigten. Es muls hiernach also ungewiss bleiben, in welcher Verbindung die Titansaure in dem Platineande verkommt.

Museum von Berlin, und ist, wie die meisten übrigen grötseren Platinstücke der Sanmlung, ein Geschenk des Hrn.
Al. v. Humboldt, der es von seiner Reise im Ural mitgebracht hatte. Eben so finden sich in dem Platinsande
zuweilen Stücke Serpentin mit eingesprengtem Chromeisenstein, wonach es also wahrscheinlich wurde, da auch
das Platin ursprünglich in Serpentin eingewachsen vorkommt. Diese Vermuthung ist jetzt zur Gewissbeit geworden, da nach einem Schreiben des Hrn. Schwetsow,
Verwalter der den Hrn. Demidow gehörigen Kupferbütten zu Nischne-Tagilsk, an Hrn. Al. v. Humboldt,
man nun auch in dem Platinsande ein Stück Serpentin
gefunden hat, worin Chromeisenstein und Platin zusammen eingewachsen ist.

Gold kommt in dem Platinsande von Nischne-Tagilsk nicht vor, oder nur in sehr geringer Menge in dem Platinsande des am nördlichsten gelegenen Suchowissem gonannten Thales. Auf den östlichen Gehängen der Hochebene Martian hatte man indessen schon zur Zeit der Reise des Hrn. von Humboldt Lager von Goldsand aufgefunden, der Platin, aber nur in sehr geringer Menge, beigemengt enthielt. Die darauf angelegten Goldwäschen liegen an dem östlichen Abhange in den tieferen Theilen kleiner Thäler ganz in der Nähe des großen Hüttenteiches von Tscherno-Istotschinsk, einer Eisenhütte, die von Nischne-Tagilsk 23 Werste gegen SSW. entfernt ist. Nach dem eben erwähnten Schreiben des Hru. Schwetsow hat man jetzt auch in dem oberen Gehänge dieser Theile Sand gefunden, der sehr reich an Platin ist, so dass jetzt dieses Metall also auch auf der Ostseite des Uralrückens bei Nischne-Tagilsk vorkommt, und die zuerst von Schwetsow über den ursprünglichen Sitz des Platins ausgesprochene Vermuthung immer wahrscheinlicher wird.

Bekanntlich findet man das Platin in dem Platinsande von Nischne-Tagilsk zuweilen in Stücken von be-

deutender Größe. Ein solches Stück, 3 Pfund 64 Loth (Preuis. Gewicht) schwer, brachte Hr. Al. von Humboldt von seiner Reise nach Sibirien mit; es war ein Geschenk an Sr. Maj. den König von den Hrn. Demidow, und macht jetzt einen Schmuck des hiesigen Königlichen mineralogischen Museums aus. Daselbst befindet sich auch ein Modell von dem Stücke, welches zur Zeit der Reise des Hrn. v. Humboldt das größte war, welches man gefunden hatte, und welches ein Gewicht von 102 Russischen Pfunden (von denen 8 auf 7 Preufsische gehen) besitzt. Seit dieser Zeit hat man noch größere gefunden, und Hr. Schwetsow crwähnt in seinem Schreiben an Hrn. v. Humboldt, dass man ganz neuerlich ein Stück von 20 Russischen Pfunden gefunden habe, das nun schon das dritte von dieser Größe sev. Er bemerkt ferner, dass er auf den erwähnten Goldwäschen auch ein Stück Chromeisenstein mit Gold gefonden habe. Dergleichen Stücke, und nicht blofs von Chromeisenstein, sondern auch von Serpentin, mit eingesprengtem Golde, hatte man auch schon früher in einem Goldsandlager in der Nähe von Kyschtim, südlich von Katharinenburg im Ural, gefunden, welches zeigt, dass das Gold auch äbnlich dem Platin in Serpentin eingewachsen vorkomme, und sich nicht allein auf Gängen im Quarz finde, wenngleich man bis jetzt im Ural Gold im anstehenden Serpentin eben so wenig wie Platin gefunden hat.

G. Rose.

C. Berichtigung.

n dem XXVII Bd. dieser Annalen (den ich durch Zufall erst gauz kürzlich erhielt) findet sich S. 627 eine Notiz von F. Wöhler "über eine leichte Darstellungsweise des übermangansauren Kali's, worin folgende Stelle vorkommt: » Vermischt man dieses Salz (den mangansauren Baryt) mit Wasser und leitet Kohlensäuregas hindurch. so wird es nach und nach in übermangansauren Baryt verwandelt, der sich mit rother Farbe im Wasser auflost. Auf diese Weise stellte Fromherz seine Mangansäure dar, die also in der That nichts anderes als übermangansaurer Baryt war. « - Schon früher hatte E. Mitscherlich in seiner interessanten Abhandlung über die Mangansäure etc. im XXV. Bande dieser Annalen, S. 297, bemerkt: "Was man bisher als Mangansäure angegeben hat, war entweder übermangansaures Kali oder übermangansaure Baryterde. - Ich hielt es damals nicht für nöthig, hierauf etwas zu erwiedern, weil Jeder, der meine vor mehreren Jahren bekannt gemachte Bereitungsart der Mangansäure (Schweigg. Journ. Bd. XLI S. 258) durchliest, sogleich bemerken muss, dass jeue Behauptung Mitscherlich's auf einem Verschen beruhe. Da nun aber dieses Versehen auch von einem anderen sehr achtbaren Chemiker begangen wird, so finde ich mich veranlasst, dasselbe zu berichtigen. Zu diesem Zwecke ist weiter nichts nöthig, als die eigenen Worte meiner oben angeführten Abhandlung zu citiren. Bei der Angabe meiner Darstellungsweise der Mangansäure durch Zersetzung von mangansaurem Baryt mit kohlensaurem Gas bemerkte ich, dass die Flüssigkeit zuerst sauren kohlensauren und sauren mangansauren Baryt enthalte, und fuhr dann weiter fort, wie folgt: »Um den kohlensauren Baryt abzu-

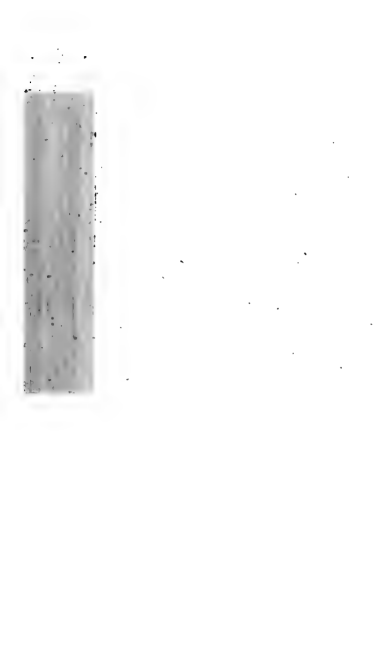
scheiden, wurde sie (die noch unreine Mangansäure) wenigstens während einer Viertelstunde im starken Kochen erhalten. Die von dem Bodensatze abgegossene oder filtrirte Flüssigkeit hielt noch eine geringe Menge Baryt. der folglich in Verbindung mit Mangansäure war. Er wurde leicht durch sorgfältigen Zusatz von einigen Tropfen verdünnter Schwefelsäure abgeschieden, « (Schw. Journ. Bd. XLI S. 259.) Es geht hieraus auf das Klarste hervor, dass die von mir bereitete Mangansäure vollkommen frei von Barvt war. - Wenn es auch im Interesse der Wissenschaft sehr gleichgültig ist, ob E. Mitscherlich, oder ich, oder ein anderer Chemiker die reine Mangansäure (Uebermangansäure) zuerst dargestellt habe, so ist es doch auch leicht begreißlich, dass man sich nicht gern eines Irrthums beschuldigen lässt, der in der That nicht existirt. Aus diesem Gesichtspunkte mogen die obigen Zeilen Entschuldigung finden.

Fromberz.

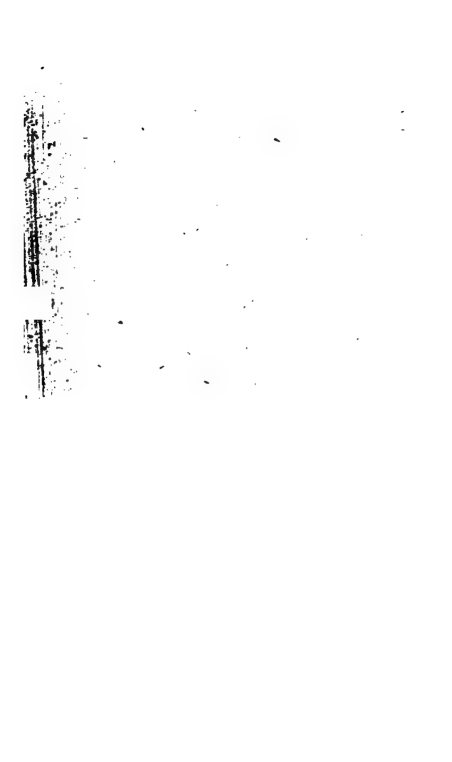
Berichtigungen.

S. 80 Z. 13 v. u. st. 375055 l. 3755. S. 424 Z. 9. v. o. at. C⁴H⁸+H²O l. C⁴H⁸+2H²O. S. 533 Z. 9 v. u. st. Nickelerz l. Nadelera.











- .

•

